- (19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro
- AIPO OMPI



(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 23. März 2006 (23.03.2006)

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 2006/029769 A1

- (51) Internationale Patentklassifikation:

 C07D 473/04 (2006.01) A61K 31/4985 (2006.01)

 A61P 3/10 (2006.01)
- [DE/DE]; Ahornweg 16, 88441 MITTELBIBERACH (DE). **TADAYYON, Mohammad** [GB/DE]; Schülinstrasse 31, 89083 ULM (DE). **THOMAS, Leo** [DE/DE]; Georg-Schinbain-Strasse 221, 88400 BIBERACH (DE). **LOTZ, Ralf, R., H.** [DE/DE]; Schluesslerstrasse 28, 88433 SCHEMMERHOFEN (DE).
- (21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP2005/009712
- (74) Gemeinsamer Vertreter: BOEHRINGER INGEL-HEIM INTERNATIONAL GMBH; Binger Strasse 173, 55216 Ingelheim (DE).
- Deutsch
- 9. September 2005 (09.09.2005)

(22) Internationales Anmeldedatum:

- D -4 1
- (26) Veröffentlichungssprache:
- Deutsch

(30) Angaben zur Priorität: 10 2004 044 221.5

(25) Einreichungssprache:

- 14. September 2004 (14.09.2004) DE
- (71) Anmelder (nur für AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BE, BF, BG, BJ, BR, BW, BY, BZ, CA, CF, CG, CH, CI, CM, CN, CO, CR, CU, CY, CZ, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, FR, GA, GB, GD, GE, GH, GM, GN, GQ, GR, GW, HR, HU, ID, IE, IL, IN, IS, IT, JP, KE, KG, KM, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MC, MD, MG, MK, ML, MN, MR, MW, MX, MZ, NA, NE, NG, NI, NL, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG): BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH [DE/DE]; Binger Strasse 173, 55216 INGELHEIM (DE).
- (71) Anmelder (nur für DE): BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GMBH & CO. KG [DE/DE]; Binger Strasse 173, 55216 INGELHEIM (DE).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): LANGKOPF, Elke [DE/DE]; Schloss 3, 88447 WARTHAUSEN (DE). ECKHARDT, Matthias [DE/DE]; Kirschenweg 7, 88400 BIBERACH (DE). HIMMELSBACH, Frank

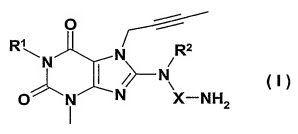
- (81) Bestimmungsstaaten (soweit nicht anders angegeben, für jede verfügbare nationale Schutzrechtsart): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KM, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NG, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SM, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (soweit nicht anders angegeben, für jede verfügbare regionale Schutzrechtsart): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, NA, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IS, IT, LT, LU, LV, MC, NL, PL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

mit internationalem Recherchenbericht

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

- (54) Title: NOVEL 3-METHYL-7-BUTINYL-XANTHINES, PRODUCTION THEREOF, AND USE THEREOF AS MEDICAMENTS
- (54) Bezeichnung: NEUE 3-METHYL-7-BUTINYL-XANTHINE, DEREN HERSTELLUNG UND DEREN VERWENDUNG ALS ARZNEIMITTEL



- (57) Abstract: The invention relates to novel substituted xanthines of general formula (I), wherein R^1 , R^2 , and X are defined as mentioned in the claims, the tautomers, enantiomers, diastereomers, mixtures, and salts thereof, which have valuable pharmaceutical properties, especially an inhibitive effect on the activity of the dipeptidyl peptidase-IV (DPP-IV) enzyme.
- **(57) Zusammenfassung:** Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind neue substituierte Xanthine der allgemeinen Formel in der R1, R2 und X wie in den Ansprüchen erwähnt definiert sind,

deren Tautomere, deren Enantiomere, deren Diastereomere, deren Gemische und deren Salze, welche wertvolle pharmakologische Eigenschaften aufweisen, insbesondere eine Hemmwirkung auf die Aktivität des Enzyms Dipeptidylpeptidase-IV (DPP-IV).



Neue 3-Methyl-7-butinyl-xanthine, deren Herstellung und deren Verwendung als Arzneimittel

5 Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind neue substituierte Xanthine der allgemeinen Formel

$$\begin{array}{c|c}
 & O \\
 & N \\$$

deren Tautomere, deren Enantiomere, deren Diastereomere, deren Gemische und deren Salze, insbesonders deren physiologisch verträglichen Salze mit anorganischen oder organischen Säuren, welche wertvolle pharmakologische Eigenschaften aufweisen, insbesondere eine Hemmwirkung auf die Aktivität des Enzyms Dipeptidylpeptidase-IV (DPP-IV), deren Herstellung, deren Verwendung zur Prävention oder Behandlung von Krankheiten oder Zuständen, die in Zusammenhang mit einer erhöhten DPP-IV Aktivität stehen oder die durch Reduktion der DPP-IV Aktivität verhindert oder gemildert werden können, insbesondere von Diabetes mellitus Typ I oder Typ II, die eine Verbindung der allgemeinen Formel (I) oder ein physiologisch verträgliches Salz davon enthaltenden Arzneimittel sowie Verfahren zu deren Herstellung.

Verwandte Xanthine werden in der internationalen Anmeldung WO 02/068420 beschrieben.

25 In der obigen Formel I bedeuten

R¹ eine Arylmethyl- oder Arylethylgruppe,

2

eine Heteroarylmethyl- oder Heteroarylethylgruppe,

eine Arylcarbonylmethylgruppe,

5

10

15

20

eine Heteroarylcarbonylmethylgruppe oder

eine Arylprop-2-enyl- oder Heteroarylprop-2-enylgruppe, in denen die Propenylkette durch 1 bis 4 Fluoratome oder eine Cyan-, C₁₋₃-Alkyloxy-carbonyl- oder Nitrogruppe substituiert sein kann,

R² eine C₁₋₄-Alkylgruppe, welche geradkettig oder verzweigt sein kann, und

X eine -CH₂CH₂-Gruppe, welche gegebenenfalls durch ein oder zwei C₁₋₃-Alkylgruppen, die gleich oder verschieden sein können, substituiert sein kann,

wobei unter den bei der Definition der vorstehend genannten Reste erwähnten Arylgruppen Phenyl- oder Naphthylgruppen zu verstehen sind, welche unabhängig voneinander durch R_h mono-, di- oder trisubstituiert sein können, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein können und R_h ein Fluor-, Chlor-, Brom- oder lodatom, eine Trifluormethyl-, Cyan-, Nitro-, Amino-, Aminocarbonyl-, C₁₋₃-Alkoxy-carbonyl-, Aminosulfonyl-, Methylsulfonyl, Acetylamino-, Methylsulfonylamino-, C₁₋₃-Alkyl-, Cyclopropyl-, Ethenyl-, Ethinyl-, Phenyl-, Morpholinyl-, Hydroxy-, C₁₋₃-Alkyloxy-, Difluormethoxy- oder Trifluormethoxygruppe darstellt, oder zwei R_h an zwei benachbarten Kohlenstoffatomen des Aromaten zusammen eine C₃₋₅-Alkylenkette bilden, wobei in der Alkylenkette ein oder zwei Methylengruppen unabhängig voneinander gegen Sauerstoffatome oder Carbonylgruppen substituiert sein können, und in denen zusätzlich jedes Wasserstoffatom durch ein Fluoratom ersetzt sein kann,

25

WO 2006/029769

unter den bei der Definition der vorstehend erwähnten Reste erwähnten Heteroarylgruppen eine Pyrrolyl-, Furanyl-, Thienyl-, Pyridyl-, Indolyl-, Benzofuranyl-, Benzothiophenyl-, Phenanthridinyl-, Chinolinyl- oder Isochinolinylgruppe zu verstehen ist,

oder eine Pyrrolyl-, Furanyl-, Thienyl-, Imidazolyl- oder Pyridylgruppe zu verstehen ist, in der eine oder zwei Methingruppen durch Stickstoffatome ersetzt sind,

oder eine Indolyl-, Benzofuranyl-, Benzothiophenyl-, Phenanthridinyl-, Chinolinyloder Isochinolinylgruppe zu verstehen ist, in der eine bis drei Methingruppen durch Stickstoffatome ersetzt sind,

oder eine 1,2-Dihydro-2-oxo-pyridinyl-, 1,4-Dihydro-4-oxo-pyridinyl-, 2,3-Dihydro-3-oxo-pyridazinyl-, 1,2,3,6-Tetrahydro-3,6-dioxo-pyridazinyl-, 1,2-Dihydro-2-oxo-pyrimidinyl-, 3,4-Dihydro-4-oxo-pyrimidinyl-, 1,2,3,4-Tetrahydro-2,4-dioxo-pyrimidinyl-, 1,2-Dihydro-2-oxo-pyrazinyl-, 1,2,3,4-Tetrahydro-2,3-dioxo-pyrazinyl-, 2,3-Dihydro-2-oxo-indolyl-, 2,3-Dihydrobenzofuranyl-, 2,3-Dihydro-2-oxo-1*H*-benzimidazolyl-, 2,3-Dihydro-2-oxo-benzoxazolyl-, 1,2-Dihydro-2-oxo-chinolinyl-, 1,4-Dihydro-4-oxo-chinolinyl-, 1,2-Dihydro-1-oxo-isochinolinyl-, 1,4-Dihydro-4-oxo-cinnolinyl-, 1,2-Dihydro-2-oxo-chinazolinyl-, 1,2,3,4-Tetrahydro-2,4-dioxo-chinazolinyl-, 1,2-Dihydro-2-oxochinoxalinyl-, 1,2,3,4-Tetrahydro-2,3-dioxo-chinoxalinyl-, 1,2-Dihydro-1-oxo-phthalazinyl-, 1,2,3,4-Tetrahydro-1,4-dioxo-phthalazinyl-, Chromanyl-, Cumarinyl-, 2,3-Dihydro-benzo[1,4]dioxinyl-, Chinolinonyl-, Imidazo-chinolinyl-, Chinazolinonyl-, Benzonaphthiridinyl- oder 3,4-Dihydro-3-oxo-2*H*-benzo-[1,4]oxazinyl-Gruppe zu verstehen ist,

25

.10

und die vorstehend erwähnten Heteroarylgruppen durch R_h mono- oder disubstituiert sein können, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein können und R_h wie vorstehend erwähnt definiert ist,

wobei, soweit nichts anderes erwähnt wurde, die vorstehend erwähnten Alkyl-, Alkenyl- und Alkinylgruppen geradkettig oder verzweigt sein können.

4

deren Tautomere, Enantiomere, Diastereomere, deren Gemische, deren Prodrugs und deren Salze.

Die bei der Definition der vorstehend erwähnten Reste erwähnten Amino- und Iminogruppen können durch einen in-vivo abspaltbaren Rest substituiert sein. Derartige Gruppen werden beispielsweise in der WO 98/46576 beschrieben.

5

Unter einem von einer Imino- oder Aminogruppe in-vivo abspaltbaren Rest ist beispielsweise eine Hydroxygruppe, eine Acylgruppe wie eine gegebenenfalls durch 10 Fluor-, Chlor-, Brom- oder Jodatome, durch C₁₋₃-Alkyl- oder C₁₋₃-Alkoxygruppen mono- oder disubstituierte Phenylcarbonylgruppe, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein können, eine Pyridinoylgruppe oder eine C₁₋₁₆-Alkanoylgruppe wie die Formyl-, Acetyl-, Propionyl-, Butanoyl-, Pentanoyl- oder Hexanoylgruppe, eine 3,3,3-Trichlorpropionyl- oder Allyloxycarbonylgruppe, eine C₁₋₁₆-Alkoxycarbonyl-15 oder C₁₋₁₆-Alkylcarbonyloxygruppe, in denen Wasserstoffatome ganz oder teilweise durch Fluor- oder Chloratome ersetzt sein können, wie die Methoxycarbonyl-. Ethoxycarbonyl-, Propoxycarbonyl-, Isopropoxycarbonyl-, Butoxycarbonyl-, tert.-Butoxycarbonyl-, Pentoxycarbonyl-, Hexoxycarbonyl-, Octyloxycarbonyl-, Nonyloxycarbonyl-, Decyloxycarbonyl-, Undecyloxycarbonyl-, Dodecyloxycarbonyl-, Hexa-20 decyloxycarbonyl-, Methylcarbonyloxy-, Ethylcarbonyloxy-, 2,2,2-Trichlorethylcarbonyloxy-, Propylcarbonyloxy-, Isopropylcarbonyloxy-, Butylcarbonyloxy-, tert.-Butylcarbonyloxy-, Pentylcarbonyloxy-, Hexylcarbonyloxy-, Octylcarbonyloxy-, Nonylcarbonyloxy-, Decylcarbonyloxy-, Undecylcarbonyloxy-, Dodecylcarbonyloxyoder Hexadecylcarbonyloxygruppe, eine Phenyl-C₁₋₆-alkoxycarbonylgruppe wie die 25 Benzyloxycarbonyl-, Phenylethoxycarbonyl- oder Phenylpropoxycarbonylgruppe, eine 3-Amino-propionylgruppe, in der die Aminogruppe durch C₁₋₆-Alkyl- oder C₃₋₇-Cycloalkylgruppen mono- oder disubstituiert und die Substituenten gleich oder verschieden sein können, eine C₁₋₃-Alkylsulfonyl-C₂₋₄-alkoxycarbonyl-, C₁₋₃-Alkoxy- C_{2-4} -alkoxy- C_{2-4} -alkoxycarbonyl-, R_p -CO-O-(R_q CR_r)-O-CO-, C_{1-6} -Alkyl-CO-NH- (R_sCR_t) -O-CO- oder C_{1-6} -Alkyl-CO-O- (R_sCR_t) - (R_sCR_t) -O-CO-Gruppe, in denen R_p bis 30 R_r wie vorstehend erwähnt definiert sind,

5

 R_s und R_t , die gleich oder verschieden sein können, Wasserstoffatome oder C_{1-3} -Alkylgruppen darstellen,

zu verstehen.

5

Des Weiteren schließen die in den vor- und nachstehenden Definitionen erwähnten gesättigten Alkyl- und Alkoxyteile, die mehr als 2 Kohlenstoffatome enthalten, soweit nichts Anderes erwähnt wurde, auch deren verzweigte Isomere wie beispielsweise die Isopropyl-, tert.-Butyl-, Isobutylgruppe etc. ein.

10

15

20

25

30

Für R¹ kommt beispielsweise die Bedeutung einer 2-Cyanbenzyl-, 3-Cyanbenzyl-, 2-Fluorbenzyl-, 3-Fluorbenzyl-, 3-Methoxybenzyl-, 4-Brom-2-cyanbenzyl-, 3-Chlor-2cyanbenzyl-, 2-Cyan-4-fluorbenzyl-, 2-Cyan-5-fluorbenzyl-, 2-Cyan-6-fluorbenzyl-, 4-Cyan-3-fluorbenzyl-, 4-Cyan-3-nitrobenzyl-, 3,5-Dimethoxybenzyl-, 2-Cyan-3methoxybenzyl-, 2-Cyan-4-methoxybenzyl-, 2-Cyan-5-methoxybenzyl-, 2,6-Dicyanbenzyl-, 3,4-Dicyanbenzyl-, 3,5-Dicyanbenzyl-, 5-Cyanfuranylmethyl-, Oxazolylmethyl-, Isoxazolylmethyl-, 5-Methoxycarbonylthienylmethyl-, Pyridinylmethyl-, 3-Cyanpyridin-2-ylmethyl-, 5-Cyanpyridin-2-ylmethyl-, 6-Cyanpyridin-2-ylmethyl-, 4-Cyanpyridin-3-ylmethyl, 6-Fluorpyridin-2-ylmethyl-, Pyrimidin-2-yl-, 4-Methylpyrimidin-2-yl-, 4,6-Dimethylpyrimidin-2-yl-, 3-(2-Cyanphenyl)-prop-2-enyl-, 3-(2-Nitrophenyl)prop-2-enyl-, 3-(Pyridin-2-yl)-prop-2-enyl-, 3-(Pentafluorphenyl)-prop-2-enyl-, Phenylcarbonylmethyl-, 3-Methoxyphenylcarbonylmethyl-, 1-Methyl-benzotriazol-5-ylmethyl-, Naphth-1-ylmethyl-, 4-Cyannaphth-1-ylmethyl-, 4-Fluornaphth-1-ylmethyl-, 4-Bromnaphth-1-ylmethyl-, 4-Methoxynaphth-1-ylmethyl-, Chinolin-1-ylmethyl-, Chinolin-2ylmethyl-, Chinolin-6-ylmethyl-, Chinolin-7-ylmethyl-, 3-Cyanchinolin-2-ylmethyl-, 4-Cyanchinolin-2-ylmethyl-, 8-Cyanchinolin-7-ylmethyl-, Isochinolin-1-ylmethyl-, 4-Cyanisochinolin-1-ylmethyl-, 1-Cyanisochinolin-3-ylmethyl-, 4-Cyanisochinolin-3-ylmethyl-, 3-Methylisochinolin-1-ylmethyl-, Chinazolin-2-ylmethyl-, 4-Methylchinazolin-2-ylmethyl-, 4-Cyanchinazolin-2-ylmethyl-, 4-Aminochinazolin-2-ylmethyl-, 4-Morpholin-4-ylchinazolin-2-ylmethyl-, [1,5]Naphthyridin-2ylmethyl-, [1,5]Naphthyridin-3-ylmethyl-, [1,8]Naphthyridin-2-ylmethyl-, Phenanthridin6-ylmethyl-, Chinoxalin-2-ylmethyl-, Chinoxalin-6-ylmethyl- oder 2,3-Dimethyl-chinoxalin-6-ylmethylgruppe in Betracht.

Bevorzugt sind diejenigen Verbindungen der allgemeinen Formel I, in denen

5

R¹ wie oben erwähnt definiert ist,

R² eine Methyl- oder Ethylgruppe und

10 X eine -CH₂CH₂-Gruppe, welche gegebenenfalls durch ein oder zwei Methyl- oder Ethylgruppen substituiert sein kann, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein können, bedeuten

deren Tautomere, Enantjomere, Diastereomere, deren Gemische und deren Salze,

15

Besonders bevorzugt sind diejenigen Verbindungen der allgemeinen Formel I, in denen

- R¹ eine Phenylmethyl-, Phenylcarbonylmethyl-, Phenylprop-2-enyl-, Pyridinylmethyl-, Pyrimidinylmethyl-, Naphthylmethyl-, Chinolinylmethyl-, Chinolinylmethyl-, Chinolinylmethyl-, Chinazolinylmethyl-, Chinazolinylmethyl-, Chinazolinylmethyl-, Chinazolinylmethyl-, Benzonaphthiridinylmethyl-, Imidazopyridinylmethyl- oder Benzotriazolylmethylgruppe, die jeweils durch ein oder zwei Fluor-, Chlor-, Bromatome oder ein oder zwei Cyan-, Nitro-,
- Amino-, C₁₋₃-Alkyl-, C₁₋₃-Alkyloxy-, Phenyl- und Morpholinylgruppen substituiert sein können, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sind,
 - R² eine Methylgruppe und

30 X eine -CH₂CH₂-Gruppe, welche gegebenenfalls durch ein oder zwei Methylgruppen substituiert sein kann, bedeuten,

deren Tautomere, Enantiomere, Diastereomere, deren Gemische und deren Salze.

Ganz besonders bevorzugt sind diejenigen Verbindungen der allgemeinen Formel I, in denen

5

R¹ eine mit ein oder zwei Cyanogruppen oder einer Methoxy- und einer Cyanogruppe substituierte Benzylgruppe oder

eine Pyridinylmethyl-, Pyrimidinylmethyl-, Chinolinylmethyl-, Isochinolinylmethyl-, 10 Chinazolinylmethyl-, Chinoxalinylmethyl-, Naphthyridinylmethyl- oder Naphthyl-methylgruppe, welche jeweils mit ein oder zwei Cyan- oder Methylgruppen substituiert sein können,

R² eine Methylgruppe und

15

X eine -CH(CH₃)-CH₂-Gruppe, eine -CH₂-CH(CH₃)-Gruppe oder eine -CH₂-C(CH₃)₂-Gruppe bedeuten,

deren Tautomere, Enantiomere, Diastereomere, deren Gemische und deren Salze';

20

insbesondere jedoch diejenigen Verbindungen der allgemeinen Formel I, in denen

R¹ eine mit einer Cyanogruppe substituierte Benzylgruppe oder

eine Pyridinylmethyl-, Isochinolinylmethyl-, Chinazolinylmethyl-, Chinoxalinylmethyl- oder Naphthyridinylmethylgruppe, welche jeweils mit einer Cyan- oder Methylgruppe substituiert sein können,

R² eine Methylgruppe und

X eine -CH(CH₃)-CH₂-Gruppe, eine -CH₂-CH(CH₃)-Gruppe oder eine -CH₂-C(CH₃)₂-Gruppe, wobei jeweils das rechts stehende Kohlenstoffatom mit der endständigen Aminogruppe verknüpft ist, bedeuten,

5 deren Tautomere, Enantiomere, Diastereomere, deren Gemische und deren Salze.

Beispielsweise seien folgende bevorzugte Verbindungen erwähnt:

- (a) 1-[(3-Methyl-isochinolin-1-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(2-aminoethyl)-methylamino]-xanthin
 - (b) 1-[(4-Methyl-chinazolin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(2-amino-ethyl)-methylamino]-xanthin
- 15 (c) 1-[(3-Methyl-isochinolin-1-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(2-amino-2-methyl-propyl)-methylamino]-xanthin
 - (d) 1-[(4-Methyl-chinazolin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(2-amino-2-methyl-propyl)-methylamino]-xanthin
 - (e) 1-[(3-Methyl-isochinolin-1-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(S)-(2-amino-propyl)-methylamino]-xanthin
- (f) 1-[(3-Methyl-isochinolin-1-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(*R*)-(2-amino-propyl)-methylamino]-xanthin
 - (g) 1-[(4-Methyl-chinazolin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(S)-(2-amino-propyl)-methylamino]-xanthin
- 30 (h) 1-[(4-Methyl-chinazolin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-(2-amino-propyl)-methylamino]-xanthin

- (i) 1-[(3-Methyl-isochinolin-1-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-(2-amino-1-methyl-ethyl)-methylamino]-]-xanthin
- (j) 1-[(3-Methyl-isochinolin-1-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(S)-(2-amino-1-methyl-ethyl)-methylamino]-]-xanthin
 - (k) 1-(2-Cyano-benzyl)-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(S)-(2-amino-propyl)-methyl-amino]-xanthin
- 10 (I) 1-[([1,5]Naphthyridin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(S)-(2-amino-propyl)-methylamino]-xanthin
 - (m) 1-[(Chinoxalin-6-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(S)-(2-amino-propyl)-methylamino]-xanthin
 - (n) 1-[(3-Cyano-pyridin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(S)-(2-amino-propyl)-methylamino]-xanthin
- (o) 1-[(4-Cyano-isochinolin-3-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(*S*)-(2-amino-propyl)-methylamino]-xanthin
 - (p) 1-(2-Cyano-benzyl)-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(2-amino-2-methyl-propyl)-methylamino]-xanthin
- 25 (q) 1-[(3-Cyano-pyridin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(2-amino-2-methyl-propyl)-methylamino]-xanthin

sowie deren Salze.

15

30 Erfindungsgemäß erhält man die Verbindungen der allgemeinen Formel I nach an sich bekannten Verfahren, beispielsweise nach folgenden Verfahren:

a) Umsetzung einer Verbindung der allgemeinen Formel

$$R^1$$
 N
 N
 Z^1 (II),

5 in der

10

R¹ wie eingangs erwähnt definiert ist und

Z¹ eine Austrittsgruppe wie ein Halogenatom, eine substituierte Hydroxy-, Mercapto-, Sulfinyl-, Sulfonyl- oder Sulfonyloxygruppe wie z. B. ein Chlor-, Brom- oder Iodatom, eine Methansulfonyl-, Trifluormethansulfonyloxy- oder Methansulfonyloxygruppe darstellt,

mit einer Verbindung der allgemeinen Formel

15 oder

20

$$H$$
 $N-X$
(IV),

worin R² und X wie eingangs erwähnt definiert sind und NPG eine geschützte oder maskierte Aminofunktionalität darstellt, Derivaten oder Salzen davon.

Als Schutzreste für die Aminogruppe kommen z. B. die Formyl-, Acetyl-, Trifluoracetyl-, Ethoxycarbonyl-, tert.-Butoxycarbonyl-, Allyloxycarbonyl-, Benzyloxycarbonyl-, p-Methoxybenzylcarbonyl-, Benzyl-, Methoxybenzyl-,

2,4-Dimethoxybenzyl, Phthalyl- oder Tetrachlorphthalylgruppe in Betracht. Die

Aminogruppe kann aber auch z. B. Teil eines Heteroaromaten wie z. B. 2,5-Dimethylpyrrol sein und aus diesem später wieder frei gesetzt werden.

Die Aminofunktion kann auch in Form einer Carboxygruppe oder eines Derivats davon maskiert sein, die nach einem so genannten Curtius-, Schmidt- oder Hofmann-Abbau in die Aminofunktion überführt werden kann (siehe u.a. J. March, Advanced Organic Reactions, Reactions, Mechanisms, and Structure, 4. Edition, John Wiley & Sons, Chichester/New York/Brisbane/Toronto/Singapore, 1992 und darin zitierte Literatur).

10

15

20

5

Die Umsetzung wird zweckmäßigerweise in einem Lösungsmittel wie z. B. Isopropanol, Butanol, Tetrahydrofuran, Dioxan, Dimethylformamid, Dimethylsulfoxid, Ethylenglycolmonomethylether, Ethylenglycoldiethylether oder Sulfolan gegebenenfalls in Gegenwart einer anorganischen oder tertiären organischen Base, z. B. Natriumcarbonat, Kaliumcarbonat oder Kaliumhydroxid, einer tertiären organischen Base, z. B. Triethylamin, oder in Gegenwart von N-Ethyl-diisopropylamin (Hünig-Base), wobei diese organischen Basen gleichzeitig auch als Lösungsmittel dienen können, und gegebenenfalls in Gegenwart eines Reaktionsbeschleunigers wie einem Alkalihalogenid oder einem Katalysator auf Palladium- oder Kupferbasis bei Temperaturen zwischen -20 und 180°C, vorzugsweise jedoch bei Temperaturen zwischen -10 und 120°C, durchgeführt. Die Umsetzung kann jedoch auch ohne Lösungsmittel in einem Überschuß von Piperidinderivat unter konventionellem Erwärmen oder im Mikrowellenofen durchgeführt werden.

25 b) Entschützung einer Verbindung der allgemeinen Formel

12

in der R¹, R² und X wie eingangs erwähnt definiert sind und NPG eine geschützte oder maskierte Aminofunktionalität darstellt. Mögliche Schutzgruppen bzw. Maskierungen der Aminofunktion sind unter a) bereits erwähnt worden. Vorzugsweise ist die Aminogruppe mit einem tert.-Butoxycarbonyl- oder Phthalylrest geschützt.

5

Die Abspaltung des tert.-Butoxycarbonylrestes erfolgt vorzugsweise durch Behandlung mit einer Säure wie Trifluoressigsäure oder Salzsäure oder durch Behandlung mit Bromtrimethylsilan oder lodtrimethylsilan gegebenenfalls unter Verwendung eines Lösungsmittels wie Methylenchlorid, Essigester, Dioxan, Methanol, Isopropanol oder Diethylether bei Temperaturen zwischen 0 und 80°C. Die Abspaltung des Phthalylrestes erfolgt vorzugsweise in Gegenwart von Hydrazin oder eines primären Amins wie Methylamin, Ethylamin, Ethanolamin oder n-Butylamin in einem Lösungsmittel wie Methanol, Ethanol, Isopropanol, Toluol, Toluol/Wasser oder Dioxan bei Temperaturen zwischen 20 und 120°C.

15

10

Bei den vorstehend beschriebenen Umsetzungen können gegebenenfalls vorhandene reaktive Gruppen wie Amino-, Alkylamino- oder Iminogruppen während der Umsetzung durch übliche Schutzgruppen geschützt werden, welche nach der Umsetzung wieder abgespalten werden.

20

Beispielsweise kommen als Schutzreste für eine Amino-, Alkylamino- oder Iminogruppe die Formyl-, Acetyl-, Trifluoracetyl-, Ethoxycarbonyl-, tert.-Butoxycarbonyl-, Benzyloxycarbonyl-, Benzyl-, Methoxybenzyl- oder 2,4-Dimethoxybenzylgruppe und für die Aminogruppe zusätzlich die Phthalylgruppe in Betracht.

25

30

Die gegebenenfalls anschließende Abspaltung eines verwendeten Schutzrestes erfolgt beispielsweise hydrolytisch in einem wässrigen Lösungsmittel, z. B. in Wasser, Isopropanol/Wasser, Essigsäure/Wasser, Tetrahydrofuran/Wasser oder Dioxan/Wasser, in Gegenwart einer Säure wie Trifluoressigsäure, Salzsäure oder Schwefelsäure oder in Gegenwart einer Alkalibase wie Natriumhydroxid oder Kaliumhydroxid oder aprotisch, z. B. in Gegenwart von Jodtrimethylsilan, bei Temperaturen zwischen 0 und 120°C, vorzugsweise bei Temperaturen zwischen 10 und 100°C.

WO 2006/029769

5

10

15

20

25

30

Die Abspaltung eines Benzyl-, Methoxybenzyl- oder Benzyloxycarbonylrestes erfolgt jedoch beispielsweise hydrogenolytisch, z. B. mit Wasserstoff in Gegenwart eines Katalysators wie Palladium/Kohle in einem geeigneten Lösungsmittel wie Methanol, Ethanol, Essigsäureethylester oder Eisessig gegebenenfalls unter Zusatz einer Säure wie Salzsäure bei Temperaturen zwischen 0 und 100°C, vorzugsweise jedoch bei Raumtemperaturen zwischen 20 und 60°C, und bei einem Wasserstoffdruck von 1 bis 7 bar, vorzugsweise jedoch von 3 bis 5 bar. Die Abspaltung eines 2,4-Dimethoxybenzylrestes erfolgt jedoch vorzugsweise in Trifluoressigsäure in Gegenwart von Anisol.

Die Abspaltung eines tert.-Butyl- oder tert.-Butoxycarbonylrestes erfolgt vorzugsweise durch Behandlung mit einer Säure wie Trifluoressigsäure oder Salzsäure oder durch Behandlung mit Jodtrimethylsilan gegebenenfalls unter Verwendung eines Lösungsmittels wie Methylenchlorid, Dioxan, Methanol oder Diethylether.

Die Abspaltung eines Trifluoracetylrestes erfolgt vorzugsweise durch Behandlung mit einer Säure wie Salzsäure gegebenenfalls in Gegenwart eines Lösungsmittels wie Essigsäure bei Temperaturen zwischen 50 und 120°C oder durch Behandlung mit Natronlauge gegebenenfalls in Gegenwart eines Lösungsmittels wie Tetrahydrofuran bei Temperaturen zwischen 0 und 50°C.

Die Abspaltung eines Phthalylrestes erfolgt vorzugsweise in Gegenwart von Hydrazin oder eines primären Amins wie Methylamin, Ethylamin oder n-Butylamin in einem Lösungsmittel wie Methanol, Ethanol, Ethanolamin, Isopropanol, Toluol, Toluol/Wasser oder Dioxan bei Temperaturen zwischen 20 und 120°C.

Die Freisetzung einer Aminofunktion aus 2,5-Dimethylpyrrol erfolgt beispielsweise mit Hydroxylaminhydrochlorid in Gegenwart einer Base wie z. B. Triethylamin in einem geeigneten Lösungsmittel wie einem Alkohol wie z. B. Methanol, Ethanol, Propanol oder Isopropanol oder Wasser oder Gemischen daraus bei Temperaturen zwischen 0 und 150°C, vorzugsweise jedoch bei Raumtemperaturen zwischen 50 und 110°C.

Ferner können die erhaltenen Verbindungen der allgemeinen Formel I, wie bereits eingangs erwähnt wurde, in ihre Enantiomeren und/oder Diastereomeren aufgetrennt werden. So können beispielsweise cis-/trans-Gemische in ihre cis- und trans-Isomere, und Verbindungen mit mindestens einem optisch aktiven Kohlenstoffatom in ihre Enantiomeren aufgetrennt werden.

So lassen sich beispielsweise die erhaltenen cis-/trans-Gemische durch Chromatographie in ihre cis- und trans-Isomeren, die erhaltenen Verbindungen der allgemeinen Formel I, welche in Racematen auftreten, nach an sich bekannten Methoden (siehe Allinger N. L. und Eliel E. L. in "Topics in Stereochemistry", Vol. 6, Wiley Interscience, 1971) in ihre optischen Antipoden und Verbindungen der allgemeinen Formel I mit mindestens zwei asymmetrischen Kohlenstoffatomen auf Grund ihrer physikalisch-chemischen Unterschiede nach an sich bekannten Methoden, z. B. durch Chromatographie und/oder fraktionierte Kristallisation, in ihre Diastereomeren auftrennen, die, falls sie in racemischer Form anfallen, anschließend wie oben erwähnt in die Enantiomeren getrennt werden können.

Die Enantiomerentrennung erfolgt vorzugsweise durch Säulentrennung an chiralen Phasen oder durch Umkristallisieren aus einem optisch aktiven Lösungsmittel oder durch Umetzen mit einer, mit der racemischen Verbindung Salze oder Derivate wie z. B. Ester oder Amide bildenden optisch aktiven Substanz, insbesondere Säuren und ihre aktivierten Derivate oder Alkohole, und Trennen des auf diese Weise erhaltenen diastereomeren Salzgemisches oder Derivates, z. B. auf Grund von verschiedenen Löslichkeiten, wobei aus den reinen diastereomeren Salzen oder Derivaten die freien Antipoden durch Einwirkung geeigneter Mittel freigesetzt werden können. Besonders gebräuchliche, optisch aktive Säuren sind z. B. die D- und L-Formen von Weinsäure oder Dibenzoylweinsäure, Di-O-p-toluoyl-weinsäure, Äpfelsäure, Mandelsäure, Camphersulfonsäure, Glutaminsäure, Asparaginsäure oder Chinasäure. Als optisch aktiver Alkohol kommt beispielsweise (+)- oder (-)-Menthol und als optisch aktiver Acylrest in Amiden beispielsweise (+)-oder (-)-Menthyloxycarbonyl in Betracht.

WO 2006/029769

5

10

25

30

Des Weiteren können die erhaltenen Verbindungen der Formel I in ihre Salze, insbesondere für die pharmazeutische Anwendung in ihre physiologisch verträglichen Salze mit anorganischen oder organischen Säuren, übergeführt werden. Als Säuren kommen hierfür beispielsweise Salzsäure, Bromwasserstoffsäure, Schwefelsäure, Methansulfonsäure, Phosphorsäure, Benzoesäure, Fumarsäure, Bernsteinsäure, Milchsäure, Zitronensäure, Weinsäure oder Maleinsäure in Betracht.

Außerdem lassen sich die so erhaltenen neuen Verbindungen der Formel I, falls diese eine Carboxygruppe enthalten, gewünschtenfalls anschließend in ihre Salze mit anorganischen oder organischen Basen, insbesondere für die pharmazeutische Anwendung in ihre physiologisch verträglichen Salze, überführen. Als Basen kommen hierbei beispielsweise Natriumhydroxid, Kaliumhydroxid, Cyclohexylamin, Ethanolamin, Diethanolamin und Triethanolamin in Betracht.

Die als Ausgangsstoffe verwendeten Verbindungen der allgemeinen Formeln II-V sind entweder literaturbekannt oder man erhält diese nach an sich literaturbekannten Verfahren (siehe Beispiele I-XI).

Wie bereits eingangs erwähnt, weisen die erfindungsgemäßen Verbindungen der allgemeinen Formel I und ihre physiologisch verträglichen Salze wertvolle pharmakologische Eigenschaften auf, insbesondere eine Hemmwirkung auf das Enzym DPP-IV.

Die biologischen Eigenschaften der neuen Verbindungen wurden wie folgt geprüft:

Die Fähigkeit der Substanzen und ihrer entsprechenden Salze, die DPP-IV Aktivität zu hemmen, kann in einem Versuchsaufbau gezeigt werden, in dem ein Extrakt der humanen Koloncarcinomzelllinie Caco-2 als DPP-IV Quelle benutzt wird. Die Differenzierung der Zellen, um die DPP-IV Expression zu induzieren, wurde nach der Beschreibung von Reiher et al. in einem Artikel mit dem Titel "Increased expression of intestinal cell line Caco-2", erschienen in Proc. Natl. Acad. Sci. Vol. 90, Seiten 5757-5761 (1993), durchgeführt. Der Zellextrakt wurde von in einem Puffer (10 mM

Tris HCl, 0.15 M NaCl, 0.04 t.i.u. Aprotinin, 0.5% Nonidet-P40, pH 8.0) solubilisierten Zellen durch Zentrifugation bei 35000 g für 30 Minuten bei 4°C (zur Entfernung von Zelltrümmern) gewonnen.

5 Der DPP-IV Assay wurde wie folgt durchgeführt:

10

15

20

50 µl Substratlösung (AFC; AFC ist Amido-4-trifluormethylcoumarin), Endkonzentration 100 µM, wurden in schwarze Mikrotiterplatten vorgelegt. 20 µl Assay Puffer (Endkonzentrationen 50 mM Tris HCl pH 7.8, 50 mM NaCl, 1 % DMSO) wurde zupipettiert. Die Reaktion wurde durch Zugabe von 30 ul solubilisiertem Caco-2 Protein (Endkonzentration 0.14 µg Protein pro Well) gestartet. Die zu überprüfenden Testsubstanzen wurden typischerweise in 20 µl vorverdünnt zugefügt, wobei das Assaypuffervolumen dann entsprechend reduziert wurde. Die Reaktion wurde bei Raumtemperatur durchgeführt, die Inkubationsdauer betrug 60 Minuten. Danach wurde die Fluoreszenz in einem Victor 1420 Multilabel Counter gemessen, wobei die Anregungswellenlänge bei 405 nm und die Emissionswellenlänge bei 535 nm lag. Leerwerte (entsprechend 0 % Aktivität) wurden in Ansätzen ohne Caco-2 Protein (Volumen ersetzt durch Assay Puffer), Kontrollwerte (entsprechend 100 % Aktivität) wurden in Ansätzen ohne Substanzzusatz erhalten. Die Wirkstärke der jeweiligen Testsubstanzen, ausgedrückt als IC₅₀ Werte, wurden aus Dosis-Wirkungs Kurven berechnet, die aus jeweils 11 Meßpunkten bestanden. Hierbei wurden folgende Ergebnisse erhalten:

Verbindung	DPP IV-Hemmung
(Beispiel Nr.)	IC ₅₀ [nM]
1	4
1(1)	2
2(1)	3
2(4)	2
2(5)	4
2(9)	4
2(10)	3

17

2(11)	3
2(12)	2

Die erfindungsgemäß hergestellten Verbindungen sind gut verträglich, da beispielsweise nach oraler Gabe von 10 mg/kg der Verbindung des Beispiels 2(4) an Ratten keine Änderungen im Verhalten der Tiere beobachtet werden konnten.

5

10

15

20

25

30

Im Hinblick auf die Fähigkeit, die DPP-IV Aktivität zu hemmen, sind die erfindungsgemäßen Verbindungen der allgemeinen Formel I und ihre entsprechenden pharmazeutisch akzeptablen Salze geeignet, alle diejenigen Zustände oder Krankheiten zu beeinflussen, die durch eine Hemmung der DPP-IV Aktivität beeinflusst werden können. Es ist daher zu erwarten, dass die erfindungsgemäßen Verbindungen zur Prävention oder Behandlung von Krankheiten oder Zuständen wie Diabetes mellitus Typ 1 und Typ 2, Prädiabetes, Verminderung der Glukosetoleranz oder Veränderungen im Nüchternblutzucker, diabetische Komplikationen (wie z.B. Retinopathie, Nephropathie oder Neuropathien), metabolische Azidose oder Ketose, reaktiver Hypoglykämie, Insulinresistenz, Metabolischem Syndrom, Dyslipidämien unterschiedlichster Genese, Arthritis, Atherosklerose und verwandte Erkrankungen, Adipositas, Allograft Transplantation und durch Calcitonin verursachte Osteoporose geeignet sind. Darüberhinaus sind diese Substanzen geeignet, die B-Zelldegeneration wie z.B. Apoptose oder Nekrose von pankreatischen B-Zellen zu verhindern. Die Substanzen sind weiter geeignet, die Funktionalität von pankreatischen Zellen zu verbessern oder wiederherzustellen, daneben die Anzahl und Größe von pankreatischen B-Zellen zu erhöhen. Zusätzlich und begründet durch die Rolle der Glucagon-Like Peptide, wie z.B. GLP-1 und GLP-2 und deren Verknüpfung mit DPP-IV Inhibition. wird erwartet, dass die erfindungsgemäßen Verbindungen geeignet sind, um unter anderem einen sedierenden oder angstlösenden Effekt zu erzielen, darüberhinaus katabole Zustände nach Operationen oder hormonelle Stressantworten günstig zu beeinflussen oder die Mortalität und Morbidität nach Myokardinfarkt reduzieren zu können. Darüberhinaus sind sie geeignet zur Behandlung von allen Zuständen, die im Zusammenhang mit oben genannten Effekten stehen und durch GLP-1 oder GLP-2 vermittelt sind. Die erfindungsgemäßen Verbindungen sind ebenfalls als Diuretika

10

15

20

25

30

oder Antihypertensiva einsetzbar und zur Prävention und Behandlung des akuten Nierenversagens geeignet. Weiterhin sind die erfindungsgemäßen Verbindungen zur Behandlung entzündlicher Erkrankungen der Atemwege einsetzbar. Ebenso sind sie zur Prävention und Therapie von chronischen entzündlichen Darmerkrankungen wie z.B. Reizdarmsyndrom (IBS), Morbus Crohn oder Colitis ulcerosa ebenso wie bei Pankreatitis geeignet. Des weiteren wird erwartet, dass sie bei jeglicher Art von Verletzung oder Beeinträchtigung im Gastrointestinaltrakt eingesetzt werden können wie auch z.B. bei Kolitiden und Enteriden. Darüberhinaus wird erwartet, dass DPP-IV Inhibitoren und somit auch die erfindungsgemäßen Verbindungen zur Behandlung der Unfruchtbarkeit oder zur Verbesserung der Fruchtbarkeit beim Menschen oder im Säugetierorganismus verwendet werden können, insbesondere dann, wenn die Unfruchtbarkeit im Zusammenhang mit einer Insulinresistenz oder mit dem polyzystischen Ovarialsyndrom steht. Auf der anderen Seite sind diese Substanzen geeignet, die Motilität der Spermien zu beeinflussen und sind damit als Kontrazeptiva zur Verwendung beim Mann einsetzbar. Des weiteren sind die Substanzen geeignet, Mangelzustände von Wachstumshormon, die mit Minderwuchs einhergehen, zu beeinflussen, sowie bei allen Indikationen sinnvoll eingesetzt werden können, bei denen Wachstumshormon verwendet werden kann. Die erfindungsgemäßen Verbindungen sind auf Grund ihrer Hemmwirkung gegen DPP IV auch geeignet zur Behandlung von verschiedenen Autoimmunerkrankungen wie z.B. rheumatoide Arthritis, Multiple Sklerose, Thyreoditiden und Basedow'scher Krankheit etc.. Darüberhinaus können sie eingesetzt werden bei viralen Erkrankungen wie auch z.B. bei HIV Infektionen, zur Stimulation der Blutbildung, bei benigner Prostatahyperplasie, bei Gingivitiden, sowie zur Behandlung von neuronalen Defekten und neurdegenerativen Erkrankungen wie z.B. Morbus Alzheimer. Beschriebene Verbindungen sind ebenso zu verwenden zur Therapie von Tumoren, insbesondere zur Veränderung der Tumorinvasion wie auch Metastatisierung, Beispiele hier sind die Anwendung bei T-Zell Lymphomen, akuter lymphoblastischer Leukämie, zellbasierende Schilddrüsenkarzinome, Basalzellkarzinome oder Brustkarzinome. Weitere Indikationen sind Schlaganfall, Ischämien verschiedenster Genese, Morbus Parkinson und Migräne. Darüberhinaus sind weitere Indikationsgebiete follikuläre und epidermale Hyperkeratosen, erhöhte Keratinozytenproliferation, Psoriasis, Enzepha-

19

lomyelitiden, Glomerulonephritiden, Lipodystrophien, sowie psychosomatische, depressive und neuropsychiatrische Erkrankungen verschiedenster Genese.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen können auch in Kombination mit anderen 5 Wirkstoffen verwendet werden. Zu den zu einer solchen Kombination geeigneten Therapeutika gehören z.B. Antidiabetika, wie etwa Metformin, Sulfonylharnstoffe (z.B. Glibenclamid, Tolbutamid, Glimepiride), Nateglinide, Repaglinide, Thiazolidindione (z.B. Rosiglitazone, Pioglitazone), PPAR-gamma-Agonisten (z.B. GI 262570) und -Antagonisten, PPAR-gamma/alpha Modulatoren (z.B. KRP 297), PPAR-10 gamma/alpha/delta Modulatoren, AMPK-Aktivatoren, ACC1 und ACC2 Inhibitoren, DGAT-Inhibitoren, SMT3-Rezeptor-Agonisten, 11ß-HSD-Inhibitoren, FGF19-Agonisten oder -Mimetika, alpha-Glucosidasehemmer (z.B. Acarbose, Voglibose), andere DPPIV Inhibitoren, alpha2-Antagonisten, Insulin und Insulinanaloga, GLP-1 und GLP-1 Analoga (z.B. Exendin-4) oder Amylin. Daneben sind Kombinationen mit 15 SGLT2-Inhibitoren wie T-1095 oder KGT-1251 (869682), Inhibitoren der Proteintyrosinphosphatase 1, Substanzen, die eine deregulierte Glucoseproduktion in der Leber beeinflussen, wie z.B. Inhibitoren der Glucose-6-phosphatase oder der Fructose-1,6-bisphosphatase, der Glycogenphosphorylase, Glucagonrezeptor Antagonisten und Inhibitoren der Phosphoenolpyruvatcarboxykinase, der Glykogensynthasekinase oder der Pyruvatdehydrokinase, Lipidsenker, wie etwa HMG-CoA-20 Reduktasehemmer (z.B. Simvastatin, Atorvastatin), Fibrate (z.B. Bezafibrat, Fenofibrat), Nikotinsäure und deren Derivate, PPAR-alpha Agonisten, PPAR-delta Agonisten, ACAT Inhibitoren (z.B. Avasimibe) oder Cholesterolresorptionsinhibitoren wie zum Beispiel Ezetimibe, gallensäurebindende Substanzen wie zum Beispiel Colestyramin, Hemmstoffe des ilealen Gallensäuretransportes, HDL-erhöhende 25 Verbindungen wie zum Beispiel Inhibitoren von CETP oder Regulatoren von ABC1 oder LXRalpha Antagonisten, LXRbeta Agonisten oder LXRalpha/beta Regulatoren oder Wirkstoffen zur Behandlung von Obesitas, wie etwa Sibutramin oder Tetrahydrolipstatin, Dexfenfluramin, Axokine, Antagonisten des Cannbinoid1 Rezeptors, MCH-1 Rezeptorantagonisten, MC4 Rezeptor Agonisten, NPY5 oder NPY2 30 Antagonisten oder ß₃-Agonisten wie SB-418790 oder AD-9677 ebenso wie Agonisten des 5HT2c Rezeptors möglich.

20

Daneben ist eine Kombination mit Medikamenten zur Beeinflussung des Bluthochdrucks wie z.B. All Antagonisten oder ACE Inhibitoren, Diuretika, ß-Blocker, Ca-Antagonisten und anderen oder Kombinationen daraus geeignet.

5

10

15

Die zur Erzielung einer entsprechenden Wirkung erforderliche Dosierung beträgt zweckmäßigerweise bei intravenöser Gabe 1 bis 100 mg, vorzugsweise 1 bis 30 mg, und bei oraler Gabe 1 bis 1000 mg, vorzugsweise 1 bis 100 mg, jeweils 1 bis 4 x täglich. Hierzu lassen sich die erfindungsgemäß hergestellten Verbindungen der Formel I, gegebenenfalls in Kombination mit anderen Wirksubstanzen, zusammen mit einem oder mehreren inerten üblichen Trägerstoffen und/oder Verdünnungsmitteln, z.B. mit Maisstärke, Milchzucker, Rohrzucker, mikrokristalliner Zellulose, Magnesiumstearat, Polyvinylpyrrolidon, Zitronensäure, Weinsäure, Wasser, Wasser/Ethanol, Wasser/Glycerin, Wasser/Sorbit, Wasser/Polyethylenglykol, Propylenglykol, Cetylstearylalkohol, Carboxymethylcellulose oder fetthaltigen Substanzen wie Hartfett oder deren geeigneten Gemischen, in übliche galenische Zubereitungen wie Tabletten, Dragées, Kapseln, Pulver, Suspensionen oder Zäpfchen einarbeiten.

Die nachfolgenden Beispiele sollen die Erfindung näher erläutern:

Herstellung der Ausgangsverbindungen:

Beispiel I

1-[(3-Methyl-isochinolin-1-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-brom-xanthin

- 5 Ein Gemisch aus 6.97 g 3-Methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-brom-xanthin, 4.94 g 1-Chlor-methyl-3-methyl-isochinolin und 6.64 g Kaliumcarbonat in 56 ml N-Methylpyrrolidon wird 3.5 Stunden bei 75°C gerührt. Zur Aufarbeitung wird es mit 80 ml Wasser versetzt. Der entstandene Niederschlag wird abgesaugt, mit Wasser gewaschen und getrocknet.
- 10 Ausbeute: 9.11 g (86 % der Theorie)

 R_f-Wert: 0.45 (Kieselgel, Essigester/Petrolether = 1:1)

Analog Beispiel I werden folgende Verbindungen erhalten:

- 15 (1) 1-[(4-Methyl-chinazolin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-brom-xanthin Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 453, 455 [M+H] $^+$
 - (2) 1-(2-Cyano-benzyl)-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-brom-xanthin (Durchführung in Gegenwart von Kaliumcarbonat in Dimethylsulfoxid bei 80-90°C) R-Wert: 0.80 (Kieselgel, Essigester)
- 20 R_f-Wert: 0.80 (Kieselgel, Essigester)

 Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 412, 414 [M+H]⁺
 - (3) 1-[([1,5]Naphthyridin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-brom-xanthin (Durchführung in Gegenwart von Kaliumcarbonat in N,N-Dimethylformamid bei 80°C)
- 25 R_f-Wert: 0.39 (Kieselgel, Essigester)
 Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 439, 441 [M+H]⁺
 - (4) 1-[(Chinoxalin-6-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-brom-xanthin (Durchführung in Gegenwart von Kaliumcarbonat in Dimethylsulfoxid bei 80-85°C)
- 30 R_r-Wert: 0.55 (Kieselgel, Essigester)
 Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 439, 441 [M+H]⁺

WO 2006/029769

- (5) 1-[(3-Cyano-pyridin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-brom-xanthin R_f-Wert: 0.65 (Kieselgel, Essigester)
- (6) 1-[(4-Cyano-isochinolin-3-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-{(S)-[2-(tert.-butoxycarbonylamino)-propyl]-methylamino}-xanthin
 R_f-Wert: 0.60 (Kieselgel, Essigester)
 Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 571 [M+H]⁺
- (7) 1-(4-Cyano-benzyl)-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-brom-xanthin
 (Durchführung in Gegenwart von Kaliumcarbonat in N-Methylpyrrolidon bei 85°C)
 Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 412, 414 [M+H]⁺
 - (8) 1-(3-Cyano-benzyl)-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-brom-xanthin
 (Durchführung in Gegenwart von Kaliumcarbonat in N-Methylpyrrolidon bei 85°C)
 Massenspektrum (ESI⁺); m/z = 412, 414 [M+H]⁺

Beispiel II

15

- 1-[(3-Methyl-isochinolin-1-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-{[2-(tert.-butoxy-carbonylamino)-2-methyl-propyl]-methylamino}-xanthin
- Zu 770 mg 1-[(3-Methyl-isochinolin-1-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[2-(tert.-butoxycarbonylamino)-2-methyl-propylamino]-xanthin in 4 ml N,N-Dimethylformamid werden unter Eiskühlung 64 mg Natriumhydrid (60 % in Mineralöl) gegeben. Nach fünf Minuten wird das Eisbad entfernt und das Reaktionsgemisch wird 15 Minuten bei Raumtemperatur gerührt. Anschließend werden unter Eisbadkühlung 97 µl
- 25 Methyliodid zugegeben. Nach einer halben Stunde ist die Umsetzung vollständig. Das Reaktionsgemisch wird mit etwas verdünnter Natriumcarbonat-Lösung versetzt und mit Essigester extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen werden mit gesättigter Natriumchlorid-Lösung gewaschen, über Magnesiumsulfat getrocknet und eingeengt. Das Rohprodukt wird mit tert.-Butylmethylether verrieben, abgesaugt, mit
- wenig tert.-Butylmethylether gewaschen und getrocknet.

Ausbeute: 655 mg (83 % der Theorie)

R_f-Wert: 0.60 (Kieselgel, Essigester/Petrolether = 3:2)

Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 574 [M+H] $^+$

Analog Beispiel II werden folgende Verbindungen erhalten:

- (1) 1-[(4-Methyl-chinazolin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-{[2-(tert.-butoxycarbonylamino)-2-methyl-propyl]-methylamino}-xanthin R_f-Wert: 0.66 (Kieselgel, Essigester) Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 575 [M+H]⁺
- (2) 1-[(3-Methyl-isochinolin-1-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-{(S)-[2-(tert.-butoxycarbonylamino)-propyl]-methylamino}-xanthin (Durchführung mit Kalium-tert.-butylat in Dimethylsulfoxid) R_f-Wert: 0.45 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol = 95:5) Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 560 [M+H]⁺
 - (3) 1-[(3-Methyl-isochinolin-1-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-{(*R*)-[2-(tert.-butoxycarbonylamino)-propyl]-methylamino}-xanthin
 (Durchführung mit Kalium-tert.-butylat in Dimethylsulfoxid)
 R_f-Wert: 0.70 (Kieselgel, Essigester)
- 20 Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 560 [M+H] $^+$
 - (4) 1-[(4-Methyl-chinazolin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-{(S)-[2-(tert.-butoxycarbonylamino)-propyl]-methylamino}-xanthin (Durchführung mit Kalium-tert.-butylat in Dimethylsulfoxid)
- 25 R_f-Wert: 0.40 (Kieselgel, Essigester)

 Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 561 [M+H]⁺
 - (5) 1-[(4-Methyl-chinazolin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-{(R)-[2-(tert.-butoxycarbonylamino)-propyl]-methylamino}-xanthin
- 30 (Durchführung mit Kalium-tert.-butylat in Dimethylsulfoxid)
 R_f-Wert: 0.30 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol = 95:5)
 Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 561 [M+H]⁺

- (6) 1-[(3-Methyl-isochinolin-1-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-{(R)-[2-(tert.-butoxycarbonylamino)-1-methyl-ethyl]-methylamino}-xanthin (Durchführung mit Kalium-tert.-butylat in Dimethylsulfoxid)
- 5 R_f-Wert: 0.55 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol = 95:5) Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 560 [M+H]⁺
 - (7) 1-[(3-Methyl-isochinolin-1-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-{(S)-[2-(tert.-butoxycarbonylamino)-1-methyl-ethyl]-methylamino}-xanthin
- 10 (Durchführung mit Kalium-tert.-butylat in Dimethylsulfoxid)
 Massenspektrum (ESI*): m/z = 560 [M+H]*
 - (8) 1-(2-Cyano-benzyl)-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-{(S)-[2-(tert.-butoxycarbonyl-amino)-propyl]-methylamino}-xanthin
- 15 (Durchführung mit Kalium-tert.-butylat in Dimethylsulfoxid)
 R_f-Wert: 0.38 (Kieselgel, Cyclohexan/Essigester = 1:1)
 Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 520 [M+H]⁺

Beispiel III

- 20 <u>1-[(3-Methyl-isochinolin-1-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[2-(tert.-butoxy-carbonylamino)-2-methyl-propylamino]-xanthin</u>
 - Zu 810 mg 1-[(3-Methyl-isochinolin-1-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-(2-amino-2-methyl-propylamino)-xanthin und 0.33 ml Diisopropylethylamin in 20 ml Methanol werden unter Eiskühlung 405 mg Pyrokohlensäure-di-tert.-butylester gegeben. Das
- 25 Reaktionsgemisch wird auf Raumtemperatur erwärmt und über Nacht gerührt.

 Zur Aufarbeitung werden 40 ml Eiswasser zugegeben und der enstandene Niederschlag wird abgesaugt, mit Wasser, etwas Methanol und tert.-Butylmethylether gewaschen und im Exsikkator getrocknet.
 - Ausbeute: 810 mg (82 % der Theorie)
- 30 R_f-Wert: 0.75 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konz. wässriges Ammoniak = 90:10:1)
 - Massenspektrum (ESI⁺): $m/z = 560 [M+H]^+$

Analog Beispiel III werden folgende Verbindungen erhalten:

- (1) 1-[(4-Methyl-chinazolin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[2-(tert.-
- 5 butoxycarbonylamino)-2-methyl-propylamino]-xanthin R_f-Wert: 0.54 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konz. wässriges Ammoniak = 90:10:1)

Massenspektrum (ESI $^{+}$): m/z = 561 [M+H] $^{+}$

- (2) 1-[(3-Methyl-isochinolin-1-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(S)-2-(tert.-butoxycarbonylamino)-propylamino]-xanthin R_f-Wert: 0.75 (Kieselgel, Essigester) Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 546 [M+H]⁺
- 15 (3) 1-[(3-Methyl-isochinolin-1-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-2-(tert.-butoxycarbonylamino)-propylamino]-xanthin

 Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 546 [M+H]⁺
- (4) 1-[(4-Methyl-chinazolin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(S)-2-(tert. butoxycarbonylamino)-propylamino]-xanthin
 R_f-Wert: 0.30 (Kieselgel, Essigester)
 Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 547 [M+H]⁺
- (5) 1-[(4-Methyl-chinazolin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-2-(tert.-25 butoxycarbonylamino)-propylamino]-xanthin
 R_f-Wert: 0.30 (Kieselgel, Essigester)
 Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 547 [M+H]⁺
- (6) 1-(2-Cyano-benzyl)-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(S)-2-(tert.-butoxycarbonylamino) propylamino]-xanthin
 R_f-Wert: 0.60 (Kieselgel, Essigester/Petrolether = 7:3)
 Massenspektrum (ESI*): m/z = 506 [M+H]*

Beispiel IV

- 1-[(3-Methyl-isochinolin-1-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-(2-amino-2-methyl-propylamino)-xanthin
- Ein Gemisch aus 1.00 g 1-[(3-Methyl-isochinolin-1-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-brom-xanthin, 0.625 ml 1,2-Diamino-2-methylpropan und 500 mg Natrium-carbonat in 5 ml N-Methylpyrrolidon wird in der Mikrowelle für drei Minuten auf 200°C erhitzt. Das Reaktionsgemisch wird mit Wasser verrührt und mit Essigester extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen werden mit Wasser gewaschen, über

10 Magnesiumsulfat getrocknet und eingeengt.

Ausbeute: 830 mg (82 % der Theorie)

R_r-Wert: 0.43 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konz. wässriges Ammoniak = 90:10:1)

Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 460 [M+H] $^+$

15

Analog Beispiel IV werden folgende Verbindungen erhalten:

- (1) 1-[(4-Methyl-chinazolin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-(2-amino-2-methyl-propylamino)-xanthin
- 20 R_f-Wert: 0.39 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konz. wässriges Ammoniak = 90:10:1)

Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 461 [M+H] $^+$

- (2) 1-[(3-Methyl-isochinolin-1-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((*S*)-2-amino-propylamino)-xanthin
 - R_i-Wert: 0.25 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konz. wässriges Ammoniak = 90:10:0.1)
- (3) 1-[(3-Methyl-isochinolin-1-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((*R*)-2-amino-30 propylamino)-xanthin Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 446 [M+H]⁺

- (4) 1-[(4-Methyl-chinazolin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((S)-2-amino-propylamino)-xanthin
- R_f-Wert: 0.20 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konz. wässriges Ammoniak = 90:10:0.1)

- (5) 1-[(4-Methyl-chinazolin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((*R*)-2-amino-propylamino)-xanthin
- (6) 1-[(3-Methyl-isochinolin-1-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-2-(tert.-10 butoxycarbonylamino)-1-methyl-ethylamino]-xanthin
 (Durchführung in Gegenwart von Kaliumcarbonat in Dimethylsulfoxid bei 80°C)
 R_r-Wert: 0.60 (Kieselgel, Essigester)
 Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 546 [M+H]⁺
- 15 (7) 1-[(3-Methyl-isochinolin-1-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(*R*)-2-(tert.-butoxycarbonylamino)-1-methyl-ethylamino]-xanthin

 (Durchführung in Gegenwart von N-Methylmorpholin in Dimethylsulfoxid bei 80°C)

 R_f-Wert: 0.60 (Kieselgel, Essigester)

 Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 546 [M+H]⁺

20

(8) 1-(2-Cyano-benzyl)-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-((S)-2-amino-propylamino)-xanthin (Durchführung in Gegenwart von Kaliumcarbonat in N-Methylpyrrolidon bei 120°C) R_F-Wert: 0.25 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konz. wässriges Ammoniak = 90:10:0.1)

25

(9) 1-[([1,5]Naphthyridin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-{(S)-[2-(tert.-butoxycarbonylamino)-propyl]-methylamino}-xanthin
(Durchführung in Gegenwart von Kaliumcarbonat in Dimethylsulfoxid bei 110°C)
Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 547 [M+H]⁺

30

(10) 1-[(Chinoxalin-6-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-{(S)-[2-(tert.-butoxycarbonylamino)-propyl]-methylamino}-xanthin

15

25

(Durchführung in Gegenwart von Kaliumcarbonat in Dimethylsulfoxid bei 110°C) R_f-Wert: 0.55 (Kieselgel, Essigester)

Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 547 [M+H]⁺

- (11) 1-[(3-Cyano-pyridin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-{(S)-[2-(tert.-butoxycarbonylamino)-propyl]-methylamino}-xanthin
 (Durchführung in Gegenwart von Kaliumcarbonat in Dimethylsulfoxid bei 110°C)
 R_f-Wert: 0.65 (Kieselgel, Essigester)
 Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 521 [M+H]⁺
- (12) 3-Methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-{(S)-[2-(tert.-butoxycarbonylamino)-propyl]-methylamino}-xanthin
 (Durchführung in Gegenwart von Kaliumcarbonat in Dimethylsulfoxid bei 120°C)
 R_f-Wert: 0.50 (Kieselgel, Essigester)
- (13) 1-(2-Cyano-benzyl)-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-{[2-(tert.-butoxycarbonylamino)-2-methyl-propyl]-methylamino}-xanthin
 (Durchführung in Gegenwart von Kaliumcarbonat in N-Methylpyrrolidon bei 85°C)
 R_f-Wert: 0.70 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol = 4:1)
 Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 534 [M+H]⁺
 - (14) 1-[(3-Cyano-pyridin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-{[2-(tert.-butoxy-carbonylamino)-2-methyl-propyl]-methylamino}-xanthin
 (Durchführung in Gegenwart von Kaliumcarbonat in N-Methylpyrrolidon bei 85°C)
 R_f-Wert: 0.30 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol = 4:1)
- Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 535 [M+H] $^+$
 - (15) 1-(4-Cyano-benzyl)-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-{[2-(tert.-butoxycarbonylamino)-2-methyl-propyl]-methylamino}-xanthin
- (Durchführung in Gegenwart von Kaliumcarbonat in N-Methylpyrrolidon bei 85°C)

 R_f-Wert: 0.80 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol = 9:1)

 Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 534 [M+H]⁺

(16) 1-(3-Cyano-benzyl)-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-{[2-(tert.-butoxycarbonylamino)-2-methyl-propyl]-methylamino}-xanthin

(Durchführung in Gegenwart von Kaliumcarbonat in N-Methylpyrrolidon bei 85°C)

5 R_r-Wert: 0.85 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol = 9:1)

Massenspektrum (ESI+): m/z = 534 [M+H]+

Beispiel V

((S)-1-Methyl-2-methylamino-ethyl)-carbaminsäure-tert.-butylester

Zu 1.73 g ((S)-1-Methyl-2-oxoethyl)-carbaminsäure-tert.-butylester in 20 ml Benzol werden unter Rühren bei Raumtemperatur 6.00 ml Methylamin-Lösung (2 M in Tetrahydrofuran) gegeben. Anschließend werden 2.50 g wasserfreies Natriumsulfat zugegeben und das Reaktionsgemisch wird über Nacht bei Raumtemperatur gerührt. Das Natriumsulfat wird abgesaugt und mit Benzol nachgewaschen. Das Filtrat wird eingeengt, in 20 ml Methanol aufgenommen und unter Rühren bei Raumtemperatur mit 397 mg Natriumcyanoborhydrid versetzt. Nach 2.5 Stunden wird das Reaktionsgemisch durch Zutropfen von ca. 20 ml 2 N Citronensäure angesäuert und mit tert.-Butylmethylether extrahiert. Die wässrige Phase wird mit 10 M Natronlauge alkalisch gestellt und mit einem Methylenchlorid/Methanol-Gemisch extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen werden über Magnesiumsulfat getrocknet und eingeengt.

Ausbeute: 1.06 g (56 % der Theorie)

Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 189 [M+H]⁺

Beispiel VI

30

25 <u>3-Brommethyl-4-cyano-isochinolin</u>

Zu einer siedenden Mischung aus 400 mg 3-Methyl-4-cyano-isochinolin und 440 mg N-Bromsuccinimid in 30 ml Tetrachlorkohlenstoff werden 39 mg Azo-isobutyronitril gegeben. Das Reaktionsgemisch wird zwei Stunden unter Rückfluß gerührt. Nach Abkühlung auf Raumtemperatur wird der ausgefallene Niederschlag abgesaugt und mit Tetrachlorkohlenstoff gewaschen. Das Filtrat wird eingeengt und über eine Kieselgelsäule mit Methylenchlorid als Laufmittel chromatographiert. Ausbeute: 350 mg (60 % der Theorie)

R_f-Wert: 0.40 (Kieselgel, Petrolether/Essigester = 7:3)

Massenspektrum (ESI $^{+}$): m/z = 247, 249 [M+H] $^{+}$

Beispiel VII

5 3-Methyl-4-cyano-isochinolin

Ein Gemisch aus 3.90 g 3-Methyl-4-brom-isochinolin, 1.47 g Zinkcyanid und 2.03 g Tetrakis(triphenylphosphin)palladium in 70 ml N-Methylpyrrolidon wird 27 Stunden unter Argonatmosphäre bei 105°C gerührt. Nach Abkühlung auf Raumtemperatur wird das Reaktionsgemisch mit 200 ml Cyclohexan versetzt und unter Eiskühlung mit 150 ml konz. Ammoniak verrührt. Die wässrige Phase wird abgetrennt und mit Cyclohexan extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen werden mit konz. Ammoniak und gesättigter Natriumchlorid-Lösung gewaschen, über Magnesiumsulfat getrocknet und eingeengt. Das Rohprodukt wird über eine Kieselgelsäule mit Petrolether/Essigester (8:2) als Laufmittel gereinigt.

15 Ausbeute: 1.90 g (64 % der Theorie)

R_f-Wert: 0.30 (Kieselgel, Petrolether/Essigester = 7:3)

Massenspektrum (ESI⁺); m/z = 169 [M+H]⁺

Beispiel VIII

20 (1,1-Dimethyl-2-methylamino-ethyl)-carbaminsäure-tert.-butylester

22.81 g [2-(Benzyl-methyl-amino)-1,1-dimethyl-ethyl]-carbaminsäure-tert.-butylester in 200 ml Ethanol werden in Gegenwart von 2.30 g Palladium auf Aktivkohle (10%) drei Stunden bei Raumtemperatur und einem Wasserstoffpartialdruck von 68 psi hydriert. Anschließend wird der Katalysator abfiltriert und das Filtrat eingeengt, wobei ein farbloses Öl zurückbleibt.

Ausbeute: 14.38 g (91 % der Theorie)

R_f-Wert: 0.55 (Kieselgel, Cyclohexan/Essigester = 2:1)

Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 203 [M+H]⁺

30 Beispiel IX

25

[2-(Benzyl-methyl-amino)-1,1-dimethyl-ethyl]-carbaminsäure-tert.-butylester

Ein Gemisch aus 34.41 g N¹-Benzyl-N¹,2-dimethyl-propan-1,2-diamin in 280 ml Ethanol, 25.20 ml Triethylamin und 39.20 g Pyrokohlensäure-di-tert.-butylester wird zwei Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Anschließend wird das Lösungsmittel abdestilliert und der Kolbenrückstand chromatographisch über Kieselgel mit Cyclo-

5 hexan/Essigester (100:0 auf 66:34) als Laufmittel gereinigt.

Ausbeute: 22.81 g (44 % der Theorie)

R_f-Wert: 0.80 (Kieselgel, Cyclohexan/Essigester = 2:1)

Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 293 [M+H]⁺

10 Beispiel X

N¹-Benzyl-N¹,2-dimethyl-propan-1,2-diamin

Analog der Vorschrift von K. Taniguchi et al., *Chem. Pharm. Bull.* **1995**, *43*, 71-77, werden 39.78 g *N*-Methyl-*N*-(2-methyl-2-nitro-propyl)benzylamin in 280 ml Ethanol in Gegenwart von 7.20 g Raney-Nickel drei Stunden bei Raumtemperatur und einem

Wasserstoffpartialdruck von 53 psi hydriert. Anschließend wird der Katalysator abfiltriert und das Filtrat wird direkt weiter umgesetzt (siehe Beispiel IX).

R_f-Wert: 0.20 (Kieselgel, Cyclohexan/Essigester = 2:1)

Beispiel XI

20 <u>N-Methyl-N-(2-methyl-2-nitro-propyl)benzylamin</u>

Hergestellt aus 2-Nitropropan, N-Methylbenzylamin und 37 %iger Formaldehydlösung in Gegenwart von Natronlauge in Dioxan analog der Vorschrift von K. Taniguchi et al., *Chem. Pharm. Bull.* **1995**, *43*, 71-77.

R-Wert: 0.85 (Kieselgel, Cyclohexan/Essigester = 2:1)

25 Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 223 [M+H] $^+$

Herstellung der Endverbindungen:

Beispiel 1

5

10

15

20

1-[(3-Methyl-isochinolin-1-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(2-amino-ethyl)-methylamino]-xanthin

Ein Gemisch aus 250 mg 1-[(3-Methyl-isochinolin-1-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-brom-xanthin, 0.30 ml N-Methyl-ethylendiamin und 75 mg Natriumcarbonat in 3 ml Dimethylsulfoxid wird drei Stunden bei 70°C gerührt. Zur Aufarbeitung wird es mit Wasser versetzt und mit Methylenchorid extrahiert. Die vereinigten Extrakte werden über Magnesiumsulfat getrocknet und eingeengt. Der Kolbenrückstand wird über eine Kieselgelsäule mit Methylenchorid/Methanol (10:1 auf 2:1) als Laufmittel chromatographiert. Es werden 75 mg des Titelproduktes sowie 86 mg des isomeren Produktes 1-[(3-Methyl-isochinolin-1-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-(2-methyl-amino-ethylamino)-xanthin erhalten.

Ausbeute: 75 mg (30 % der Theorie)

Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 447 [M+H] $^+$

Analog Beispiel 1 werden folgende Verbindungen erhalten:

(1) 1-[(4-Methyl-chinazolin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(2-amino-ethyl)-methylamino]-xanthin

Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 447 [M+H] $^+$

Beispiel 2

1-[(3-Methyl-isochinolin-1-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(2-amino-2-methyl-propyl)-methylamino]-xanthin

Eine Lösung aus 610 mg 1-[(3-Methyl-isochinolin-1-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-{[2-(tert.-butoxycarbonylamino)-2-methyl-propyl]-methylamino}-xanthin in 10 ml Methylenchorid wird mit 2.20 ml isopropanolischer Salzsäure [5-6 M] versetzt und über Nacht bei Raumtemperatur gerührt. Das Reaktionsgemisch wird mit Methylenchlorid verdünnt und mit Wasser extrahiert. Die vereinigten wässrigen Phasen werden mit gesättigter Natriumhydrogencarbonat-Lösung alkalisch gestellt und mit Methylenchlorid extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen werden über Magnesiumsulfat getrocknet und eingeengt. Das Rohprodukt wird mit tert.-Butyl-methylether verrührt, abgesaugt, mit wenig tert.-Butylmethylether gewaschen und in der Trockenpistole bei 60°C getrocknet.

Ausbeute: 440 mg (87 % der Theorie)

Rr-Wert: 0.46 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konz. wässriges Ammoniak = 90:10:1)

Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 474 [M+H]⁺

- 20 Analog Beispiel 2 werden folgende Verbindungen erhalten:
 - (1) 1-[(4-Methyl-chinazolin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(2-amino-2-methyl-propyl)-methylamino]-xanthin

25 R_f-Wert: 0.57 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konz. wässriges Ammoniak = 90:10:1)

Massenspektrum (ESI †): m/z = 475 [M+H] †

(2) 1-[(3-Methyl-isochinolin-1-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(S)-(2-amino-propyl)-methylamino]-xanthin

Rr-Wert: 0.45 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konz. wässriges Ammoniak = 90:10:0.1)

Massenspektrum (ESI⁺): $m/z = 460 [M+H]^+$

10 (3) 1-[(3-Methyl-isochinolin-1-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(*R*)-(2-amino-propyl)-methylamino]-xanthin

Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 460 [M+H]⁺

15 (4) 1-[(4-Methyl-chinazolin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(S)-(2-amino-propyl)-methylamino]-xanthin

R_f-Wert: 0.40 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konz. wässriges Ammoniak = 90:10:0.1)

20 Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 461 [M+H] $^+$

(5) 1-[(4-Methyl-chinazolin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-(2-amino-propyl)-methylamino]-xanthin

(BOC-Spaltung erfolgt mit Trifluoressigsäure in Methylenchlorid)

5 R_r-Wert: 0.40 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konz. wässriges Ammoniak = 90:10:0.1)

Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 461 [M+H]⁺

(6) 1-[(3-Methyl-isochinolin-1-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(*R*)-(2-amino-1-methyl-ethyl)-methylamino]-]-xanthin

(BOC-Spaltung erfolgt mit Trifluoressigsäure in Methylenchlorid)

R_f-Wert: 0.40 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konz. wässriges Ammoniak = 90:10:0.1)

- 15 Massenspektrum (ESI⁺): $m/z = 460 [M+H]^+$
 - (7) 1-[(3-Methyl-isochinolin-1-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(S)-(2-amino-1-methyl-ethyl)-methylamino]-]-xanthin

20 (BOC-Spaltung erfolgt mit Trifluoressigsäure in Methylenchlorid)

Massenspektrum (ESI⁺): m/z = 460 [M+H]⁺

(8) 1-(2-Cyano-benzyl)-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(S)-(2-amino-propyl)-methyl-amino]-xanthin

(BOC-Spaltung erfolgt mit Trifluoressigsäure in Methylenchlorid)

5 RrWert: 0.50 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konz. wässriges Ammoniak = 90:10:0.1)

Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 420 [M+H] $^+$

(9) 1-[([1,5]Naphthyridin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(S)-(2-amino-propyl)-methylamino]-xanthin

R_f-Wert: 0.47 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konz. wässriges Ammoniak = 90:10:1)

Massenspektrum (ESI*): m/z = 447 [M+H]*

15

10

(10) 1-[(Chinoxalin-6-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(\mathcal{S})-(2-amino-propyl)-methylamino]-xanthin

R_f-Wert: 0.50 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konz. wässriges Ammoniak = 90:10:1)

Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 447 [M+H] $^+$

(11) 1-[(3-Cyano-pyridin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(S)-(2-amino-propyl)-methylamino]-xanthin

R_f-Wert: 0.55 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konz. wässriges Ammoniak = 90:10:0.1)

Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 421 [M+H] $^+$

(12) 1-[(4-Cyano-isochinolin-3-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(S)-(2-amino-propyl)-methylamino]-xanthin

10

5

(BOC-Spaltung erfolgt mit Trifluoressigsäure in Methylenchlorid)

RrWert: 0.45 (Kieselgel, Methylenchlorid/Methanol/konz. wässriges Ammoniak = 90:10:0.1)

Massenspektrum (ESI*): m/z = 471 [M+H]*

15

(13) 1-(2-Cyano-benzyl)-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(2-amino-2-methyl-propyl)-methylamino]-xanthin

(BOC-Spaltung erfolgt mit Trifluoressigsäure in Methylenchlorid)

20 Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 434 [M+H] $^+$

R_f-Wert: 0.40 (Reversed Phase DC-Fertigplatte (E. Merck), Acetonitril/Wasser/ Trifluoressigsäure = 50:50:1) (14) 1-[(3-Cyano-pyridin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(2-amino-2-methyl-propyl)-methylamino]-xanthin

5 (BOC-Spaltung erfolgt mit Trifluoressigsäure in Methylenchlorid)

Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 435 [M+H] $^+$

R_FWert: 0.50 (Reversed Phase DC-Fertigplatte (E. Merck), Acetonitril/Wasser/ Trifluoressigsäure = 50:50:1)

10 (15) 1-(4-Cyano-benzyl)-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(2-amino-2-methyl-propyl)-methylamino]-xanthin

(BOC-Spaltung erfolgt mit Trifluoressigsäure in Methylenchlorid)

Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 434 [M+H] $^+$

- 15 R_f-Wert: 0.40 (Reversed Phase DC-Fertigplatte (E. Merck), Acetonitril/Wasser/ Trifluoressigsäure = 50:50:1)
 - (16) 1-(3-Cyano-benzyl)-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(2-amino-2-methyl-propyl)-methylamino]-xanthin

20

(BOC-Spaltung erfolgt mit Trifluoressigsäure in Methylenchlorid)

Massenspektrum (ESI $^+$): m/z = 434 [M+H] $^+$

Analog den vorstehenden Beispielen und anderen literaturbekannten Verfahren können auch die folgenden Verbindungen erhalten werden:

5

Bsp.	Struktur	Bsp.	Struktur
(1)	N N N N N NH ₂	(2)	N N O N N N NH ₂
(3)	N N O N N N NH ₂	(4)	N N O N N N N N N N N N N N N N N N N N
(5)	N O N N N NH ₂	(6)	N O N N N NH2
(7)	N N N N N NH ₂	(8)	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N

(9)	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	(10)	N O N N N N NH ₂
(11)	N O N N N NH ₂	(12)	N O N N N NH ₂
(13)	N N N N NH ₂	(14)	O NH ₂
(15)	N N N N N N N N NH ₂	(16)	NH ₂

(17)	O N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	(18)	NH ₂
(19)	N O N N N N N N N N N N N N N N N N N N	(20)	N O N N N NH ₂
(21)	N N N N N NH ₂	(22)	O O N N N NH ₂
(23)	O O N N N N N N N N N N N N N N N N N N	(24)	O O N N N N NH ₂

(25)	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	(26)	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N
	N-N N N N N N N N NH ₂		N-N N N N N N N N NH ₂
(29)	N O N N N N N N N N N N N N N N N N N N	(30)	N O N N NH ₂
(31)	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	(32)	N N N N N N NH ₂

(33)	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	(34)	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N
(35)	N O N N N NH ₂	(36)	N O N N N NH ₂
(37)	N N N N N N NH ₂	(38)	N O N N N NH ₂
(39)	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	(40)	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N

			,
(41)	N N N N N N NH ₂	(42)	N O N N N NH ₂
(43)	N O N N N NH ₂	(44)	N O N N N NH ₂
(45)	N O N N N NH ₂	(46)	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N
(47)	N N N N NH ₂	(48)	O N N N NH ₂

(49)	N O N N N N N N N N N N N N N N N N N N	(50)	N N N N N NH ₂
(51)	N O N N N N NH ₂	(52)	N O N N N N N N N N N N N N N N N N N N
(53)	N O N N N NH ₂	(54)	O HN N O N N N N N N N N N N N N N N N N
(55)	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	(56)	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N

(57)	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	(58)	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N
(59)	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	(60)	N O N N N N N N N N N N N N N N N N N N
(61)	N O N N N N N N N N N N N N N N N N N N	(62)	N N O N N N NH ₂
(63)	N O N N N N N N N N N N N N N N N N N N	(64)	N O N N NH2

(65)	N O N N N NH ₂	(66)	NH ₂ N O N N N N N N N N N N N N N N N N N N
(67)	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	(68)	O N N N N N N N N N N N N N N N N N N N

Beispiel 3

5 Dragées mit 75 mg Wirksubstanz

1 Dragéekern enthält:

	Wirksubstanz	75,0 mg
	Calciumphosphat	93,0 mg
10	Maisstärke	35,5 mg
	Polyvinylpyrrolidon	10,0 mg
	Hydroxypropylmethylcellulose	15,0 mg
	Magnesiumstearat	<u>1,5 mg</u>
		230,0 mg

15

Herstellung:

Die Wirksubstanz wird mit Calciumphosphat, Maisstärke, Polyvinylpyrrolidon, Hydroxypropylmethylcellulose und der Hälfte der angegebenen Menge Magnesiumstearat gemischt. Auf einer Tablettiermaschine werden Preßlinge mit einem Durchmesser von ca. 13 mm hergestellt, diese werden auf einer geeigneten Maschine durch ein Sieb mit 1,5 mm-Maschenweite gerieben und mit der restlichen Menge Magnesiumstearat vermischt. Dieses Granulat wird auf einer Tablettiermaschine zu Tabletten mit der gewünschten Form gepreßt.

Kerngewicht:

230 mg

Stempel:

9 mm, gewölbt

Die so hergestellten Dragéekerne werden mit einem Film überzogen, der im wesentlichen aus Hydroxypropylmethylcellulose besteht. Die fertigen Filmdragées werden mit Bienenwachs geglänzt.

Dragéegewicht: 245 mg.

Beispiel 4

Tabletten mit 100 mg Wirksubstanz

15

20

30

10

5

Zusammensetzung:

1 Tablette enthält:

Wirksubstanz 100,0 mg

Milchzucker 80,0 mg

Maisstärke 34,0 mg

Polyvinylpyrrolidon 4,0 mg

Magnesiumstearat 2,0 mg

220,0 mg

25 <u>Herstellungverfahren:</u>

Wirkstoff, Milchzucker und Stärke werden gemischt und mit einer wäßrigen Lösung des Polyvinylpyrrolidons gleichmäßig befeuchtet. Nach Siebung der feuchten Masse (2,0 mm-Maschenweite) und Trocknen im Hordentrockenschrank bei 50°C wird erneut gesiebt (1,5 mm-Maschenweite) und das Schmiermittel zugemischt. Die preßfertige Mischung wird zu Tabletten verarbeitet.

Tablettengewicht: 220 mg

Durchmesser: 10 mm, biplan mit beidseitiger Facette und einseitiger Teilkerbe.

Beispiel 5

Tabletten mit 150 mg Wirksubstanz

5 Zusammensetzung:

1 Tablette enthält:

Wirksubstanz	150,0 mg
Milchzucker pulv.	89,0 mg
Maisstärke	40,0 mg
Kolloide Kieselgelsäure	10,0 mg
Polyvinylpyrrolidon	10,0 mg
Magnesiumstearat	<u>1,0 mg</u>
	300,0 mg

15 Herstellung:

10

Die mit Milchzucker, Maisstärke und Kieselsäure gemischte Wirksubstanz wird mit einer 20%igen wäßrigen Polyvinylpyrrolidonlösung befeuchtet und durch ein Sieb mit 1,5 mm-Maschenweite geschlagen.

Das bei 45°C getrocknete Granulat wird nochmals durch dasselbe Sieb gerieben und mit der angegebenen Menge Magnesiumstearat gemischt. Aus der Mischung werden Tabletten gepreßt.

Tablettengewicht:

300 mg

Stempel:

10 mm, flach

25 Beispiel 6

30

Hartgelatine-Kapseln mit 150 mg Wirksubstanz

1 Kapsel enthält:

Wirkstoff 150,0 mg

Maisstärke getr. ca. 180,0 mg

Milchzucker pulv. ca. 87,0 mg

Magnesiumstearat 3,0 mg

ca. 420,0 mg

Herstellung:

Der Wirkstoff wird mit den Hilfsstoffen vermengt, durch ein Sieb von 0,75 mm-Maschenweite gegeben und in einem geeigneten Gerät homogen gemischt.

5 Die Endmischung wird in Hartgelatine-Kapseln der Größe 1 abgefüllt.

Kapselfüllung: ca. 320 mg

Kapselhülle: Hartgelatine-Kapsel Größe 1.

10 Beispiel 7

Suppositorien mit 150 mg Wirksubstanz

1 Zäpfchen enthält:

	Wirkstoff	150,0 mg
15	Polyethylenglykol 1500	550,0 mg
	Polyethylenglykol 6000	460,0 mg
	Polyoxyethylensorbitanmonostearat	<u>840,0 mg</u>
		2000.0 mg

20 <u>Herstellung:</u>

Nach dem Aufschmelzen der Suppositorienmasse wird der Wirkstoff darin homogen verteilt und die Schmelze in vorgekühlte Formen gegossen.

Beispiel 8 Suspension mit 50 mg Wirksubstanz

100 ml Suspension enthalten:

5	Wirkstoff	1,00 g
	Carboxymethylcellulose-Na-Salz	0,10 g
	p-Hydroxybenzoesäuremethylester	0,05 g
	p-Hydroxybenzoesäurepropylester	0,01 g
	Rohrzucker	10,00 _. g
10	Glycerin	5,00 g
	Sorbitlösung 70%ig	20,00 g
	Aroma	0,30 g
	Wasser dest.	ad 100 ml

15 <u>Herstellung:</u>

20

Dest. Wasser wird auf 70°C erhitzt. Hierin wird unter Rühren p-Hydroxybenzoesäuremethylester und -propylester sowie Glycerin und Carboxymethylcellulose-Natriumsalz gelöst. Es wird auf Raumtemperatur abgekühlt und unter Rühren der Wirkstoff zugegeben und homogen dispergiert. Nach Zugabe und Lösen des Zuckers, der Sorbitlösung und des Aromas wird die Suspension zur Entlüftung unter Rühren evakuiert.

5 ml Suspension enthalten 50 mg Wirkstoff.

WO 2006/029769 PCT/EP2005/009712

52

Beispiel 9

Ampullen mit 10 mg Wirksubstanz

Zusammensetzung:

5 Wirkstoff

10,0 mg

0,01 n Salzsäure s.q.

Aqua bidest

ad 2,0 ml

Herstellung:

Die Wirksubstanz wird in der erforderlichen Menge 0,01 n HCl gelöst, mit Kochsalz isotonisch gestellt, sterilfiltriert und in 2 ml Ampullen abgefüllt.

Beispiel 10

15 <u>Ampullen mit 50 mg Wirksubstanz</u>

Zusammensetzung:

Wirkstoff

50,0 mg

0,01 n Salzsäure s.g.

20

Aqua bidest

ad 10,0 ml

Herstellung:

Die Wirksubstanz wird in der erforderlichen Menge 0,01 n HCl gelöst, mit Kochsalz isotonisch gestellt, sterilfiltriert und in 10 ml Ampullen abgefüllt.

<u>Patentansprüche</u>

1. Verbindungen der allgemeinen Formel

$$\begin{array}{c|c}
 & O \\
 & N \\$$

5

in denen

R¹ eine Arylmethyl- oder Arylethylgruppe,

10

eine Heteroarylmethyl- oder Heteroarylethylgruppe,

eine Arylcarbonylmethylgruppe,

15 eine Heteroarylcarbonylmethylgruppe oder

eine Arylprop-2-enyl- oder Heteroarylprop-2-enylgruppe, in denen die Propenylkette durch 1 bis 4 Fluoratome oder eine Cyan-, C₁₋₃-Alkyloxy-carbonyl- oder Nitrogruppe substituiert sein kann,

20

25

R² eine C₁₋₄-Alkylgruppe, welche geradkettig oder verzweigt sein kann, und

X eine -CH₂CH₂-Gruppe, welche gegebenenfalls durch ein oder zwei C₁₋₃-Alkylgruppen, die gleich oder verschieden sein können, substituiert sein kann, bedeuten,

wobei, soweit nichts anderes erwähnt wurde, die vorstehend erwähnten Alkyl-, Alkenyl- und Alkinylgruppen geradkettig oder verzweigt sein können,

deren Tautomere, Enantiomere, Diastereomere, deren Gemische, deren Prodrugs und deren Salze.

5 2. Verbindungen der allgemeinen Formel I gemäß Anspruch 1, in denen

R¹ wie in Anspruch 1 erwähnt definiert ist,

R² eine Methyl- oder Ethylgruppe und

10

X eine -CH₂CH₂-Gruppe, welche gegebenenfalls durch ein oder zwei Methyl- oder Ethylgruppen substituiert sein kann, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sein können, bedeuten

- deren Tautomere, Enantiomere, Diastereomere, deren Gemische und deren Salze.
 - 3. Verbindungen der allgemeinen Formel I gemäß Anspruch 2, in denen

können, wobei die Substituenten gleich oder verschieden sind,

- R¹ eine Phenylmethyl-, Phenylcarbonylmethyl-, Phenylprop-2-enyl-, Pyridinylmethyl-, Pyrimidinylmethyl-, Naphthylmethyl-, Chinolinylmethyl-, Chinolinylmethyl-, Imidazo-chinolinylmethyl-, Isochinolinylmethyl-, Chinazolinylmethyl-, Chinazolinonylmethyl-, Chinoxalinylmethyl-, Phenanthridinylmethyl-, Naphthyridinylmethyl-, Benzonaphthiri-dinylmethyl-, Imidazopyridinylmethyl- oder Benzotriazolylmethylgruppe, die jeweils durch ein oder zwei Fluor-, Chlor-, Bromatome oder ein oder zwei Cyan-, Nitro-, Amino-, C₁₋₃-Alkyl-, C₁₋₃-Alkyloxy-, Phenyl- und Morpholinylgruppen substituiert sein
 - R² eine Methylgruppe und
- 30 X eine -CH₂CH₂-Gruppe, welche gegebenenfalls durch ein oder zwei Methylgruppen substituiert sein kann, bedeuten,

deren Tautomere, Enantiomere, Diastereomere, deren Gemische und deren Salze.

- 4. Verbindungen der allgemeinen Formel I gemäß Anspruch 3, in denen
- 5 R¹ eine mit ein oder zwei Cyanogruppen oder einer Methoxy- und einer Cyanogruppe substituierte Benzylgruppe oder
- eine Pyridinylmethyl-, Pyrimidinylmethyl-, Chinolinylmethyl-, Isochinolinylmethyl-, Chinazolinylmethyl-, Chinoxalinylmethyl-, Naphthyridinylmethyl- oder Naphthyl10 methylgruppe, welche jeweils mit ein oder zwei Cyan- oder Methylgruppen substituiert sein können,
 - R² eine Methylgruppe und
- 15 X eine -CH(CH₃)-CH₂-Gruppe, eine -CH₂-CH(CH₃)-Gruppe oder eine -CH₂-C(CH₃)₂-Gruppe bedeuten,
 - deren Tautomere, Enantiomere, Diastereomere, deren Gemische und deren Salze.
- 5. Verbindungen der allgemeinen Formel I gemäß Anspruch 4, in denen
 - R¹ eine mit einer Cyanogruppe substituierte Benzylgruppe oder
- eine Pyridinylmethyl-, Isochinolinylmethyl-, Chinazolinylmethyl-, Chinoxalinylmethyl25 oder Naphthyridinylmethylgruppe, welche jeweils mit einer Cyan- oder Methylgruppe
 substituiert sein können,
 - R² eine Methylgruppe und
- 30 X eine -CH(CH₃)-CH₂-Gruppe, eine -CH₂-CH(CH₃)-Gruppe oder eine -CH₂-C(CH₃)₂-Gruppe, wobei jeweils das rechts stehende Kohlenstoffatom mit der endständigen Aminogruppe verknüpft ist, bedeuten,

20

deren Tautomere, Enantiomere, Diastereomere, deren Gemische und deren Salze.

6. Folgende Verbindungen gemäß Anspruch 1:

(a) 1-[(3-Methyl-isochinolin-1-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(2-amino-ethyl)-methylamino]-xanthin

- (b) 1-[(4-Methyl-chinazolin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(2-amino-ethyl)-10 methylamino]-xanthin
 - (c) 1-[(3-Methyl-isochinolin-1-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(2-amino-2-methyl-propyl)-methylamino]-xanthin
- 15 (d) 1-[(4-Methyl-chinazolin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(2-amino-2-methyl-propyl)-methylamino]-xanthin
 - (e) 1-[(3-Methyl-isochinolin-1-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(\$)-(2-amino-propyl)-methylamino]-xanthin
 - (f) 1-[(3-Methyl-isochinolin-1-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-(2-amino-propyl)-methylamino]-xanthin
- (g) 1-[(4-Methyl-chinazolin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(S)-(2-amino-propyl)-methylamino]-xanthin
 - (h) 1-[(4-Methyl-chinazolin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-(2-amino-propyl)-methylamino]-xanthin
- 30 (i) 1-[(3-Methyl-isochinolin-1-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(R)-(2-amino-1-methyl-ethyl)-methylamino]-]-xanthin

- (j) 1-[(3-Methyl-isochinolin-1-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(S)-(2-amino-1-methyl-ethyl)-methylamino]-]-xanthin
- (k) 1-(2-Cyano-benzyl)-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(S)-(2-amino-propyl)-methyl-5 amino]-xanthin
 - (I) 1-[([1,5]Naphthyridin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(S)-(2-amino-propyl)-methylamino]-xanthin
- 10 (m) 1-[(Chinoxalin-6-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(S)-(2-amino-propyl)-methylamino]-xanthin
 - (n) 1-[(3-Cyano-pyridin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(S)-(2-amino-propyl)-methylamino]-xanthin
 - (o) 1-[(4-Cyano-isochinolin-3-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(S)-(2-amino-propyl)-methylamino]-xanthin
- (p) 1-(2-Cyano-benzyl)-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(2-amino-2-methyl-propyl) methylamino]-xanthin
 - (q) 1-[(3-Cyano-pyridin-2-yl)methyl]-3-methyl-7-(2-butin-1-yl)-8-[(2-amino-2-methyl-propyl)-methylamino]-xanthin
- 25 sowie deren Salze.

- 7. Physiologisch verträgliche Salze der Verbindungen nach einem der Ansprüche 1 bis 6 mit anorganischen oder organischen Säuren oder Basen.
- 30 8. Arzneimittel, enthaltend eine Verbindung nach einem der Ansprüche 1 bis 6 oder ein physiologisch verträgliches Salz gemäß Anspruch 7 neben gegebenenfalls einem oder mehreren inerten Trägerstoffen und/oder Verdünnungsmitteln.

10

- 9. Verwendung einer Verbindung nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 7 zur Herstellung eines Arzneimittels, das zur Behandlung von Diabetes mellitus Typ I und Typ II, Arthritis, Adipositas, Allograft Transplantation und durch Calcitonin verursachte Osteoporose geeignet ist.
- 10. Verfahren zur Herstellung eines Arzneimittels gemäß Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, daß auf nichtchemischen Weg eine Verbindung nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 7 in einen oder mehrere inerte Trägerstoffe und/oder Verdünnungsmittel eingearbeitet wird.
- 11. Verfahren zur Herstellung der Verbindungen der allgemeinen Formel I gemäß den Ansprüchen 1 bis 7, dadurch gekennzeichnet, daß
- 15 a) eine Verbindung der allgemeinen Formel

in der

20 R¹ wie in einem der Ansprüche 1 bis 6 erwähnt definiert ist und Z¹ eine Austrittsgruppe wie ein Halogenatom, eine substituierte Hydroxy-, Mercapto-, Sulfinyl-, Sulfonyl- oder Sulfonyloxygruppe darstellt,

mit einer Verbindung der allgemeinen Formel

25

$$\begin{array}{c}
H \\
N-X
\end{array}$$
(III)

oder

$$\begin{array}{c}
\mathsf{H} \\
\mathsf{N} - \mathsf{X}
\end{array}$$
 (IV),

worin R² und X wie in einem der Ansprüche 1 bis 6 erwähnt definiert sind und NPG eine geschützte oder maskierte Aminofunktionalität darstellt, Derivaten oder Salzen davon, umgesetzt wird, oder

b) eine Verbindung der allgemeinen Formel

10

25

in der R¹, R² und X wie in einem der Ansprüche 1 bis 6 erwähnt definiert sind und NPG eine geschützte oder maskierte Aminofunktionalität darstellt, entschützt wird,

15 und/oder

anschließend gegegebenenfalls während der Umsetzung verwendete Schutzgruppen abgespalten werden und/oder

20 die so erhaltenen Verbindungen der allgemeinen Formel I in ihre Enantiomeren und/oder Diastereomeren aufgetrennt werden und/oder

die erhaltenen Verbindungen der Formel I in ihre Salze, insbesondere für die pharmazeutische Anwendung in ihre physiologisch verträglichen Salze mit anorganischen oder organischen Säuren oder Basen, übergeführt werden.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Interponal Application No PCT/EP2005/009712

A. CLASSI	FICATION OF SUBJECT MATTER C07D473/04 A61P3/10 A61K31/4	985	
	o International Patent Classification (IPC) or to both national classifical SEARCHED	ation and IPC	
	ocumentation searched (classification system followed by classification	on symbols)	
	C07D		
Documental	tion searched other than minimum documentation to the extent that s	uch documents are included in the fields se	earched
Electronic d	ata base consulted during the international search (name of data bas	se and, where practical, search terms used)
EPO-In	ternal, WPI Data, PAJ		
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the rele	evant passages	Relevant to claim No.
х	WO 02/068420 A (BOEHRINGER INGELH	IFTM	1–5
 ^	PHARMA KG; HIMMELSBACH, FRANK; MA		1 0
	MICHAEL; ECK) 6 September 2002 (2002-09-06)		
	cited in the application		
_Y	page 1, line 8 - page 19, line 5 page 193; example 71		1-11
'	page 193; example 71 page 267; example 346		1-11
l _x	 WO 2004/018467 A (BOEHRINGER INGE	LINETM	1-5
^	PHARMA GMBH & CO. KG; ECKHARDT, M		15
Y	MARK, M) 4 March 2004 (2004-03-04 the whole document	!)	C 11
I	the whore document		6–11
X	WO 2004/041820 A (BOEHRINGER INGE		1-5
	PHARMA GMBH & CO. KG; HIMMELSBACH LANGKOP) 21 May 2004 (2004-05-21)		
Y	the whole document		6-11
		-/	
V Furt	her documents are listed in the continuation of box C.	γ Patent family members are listed i	n annex
	ategories of cited documents :	<u>V</u>	
· ·	ent defining the general state of the art which is not	"T" later document published after the inte or priority date and not in conflict with	the application but
consid	lered to be of particular relevance document but published on or after the international	cited to understand the principle or the invention	, , ,
filing o		"X" document of particular relevance; the c cannot be considered novel or cannot involve an inventive step when the do	be considered to
which	in aireal to antalailink the muchlingtion alots of amothers	"Y" document of particular relevance; the cannot be considered to involve an in	laimed invention
other	ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or means	document is combined with one or moments, such combination being obvious	
	ent published prior to the international filing date but nan the priority date claimed	in the art. "&" document member of the same patent	family
Date of the	actual completion of the international search	Date of mailing of the international sea	rch report
2	December 2005	09/12/2005	
Name and r	mailing address of the ISA	Authorized officer	
	European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl,	7.11	
	Fax: (+31-70) 340-3016	Zellner, A	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Intermonal Application No
PCT/EP2005/009712

		PCT/EP2005/009712				
C.(Continua	(Continuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT					
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages		Relevant to claim No.			
Y	WO 2004/046148 A (BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GMBH & CO. KG; ECKHARDT, MATTHIAS; HIMMELS) 3 June 2004 (2004-06-03) the whole document		1-11			
E	WO 2005/082906 A (BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH; BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA G) 9 September 2005 (2005-09-09) the whole document		1-11			
			y .			

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

formation on patent family members

Internation No PCT/EP2005/009712

						2003/009/12
Patent document cited in search repor	t	Publication date		Patent family member(s)		Publication date
WO 02068420	A	06-09-2002	BG	108093	Α	31-08-2004
#5 02000120	•••	00 03 2002	BR	0207767		30-03-2004
			CA	2435730		06-09-2002
			CN	1492870		28-04-2004
			CZ	20032296		12-11-2003
			EE	200300409		15-12-2003
			ĒΡ	1368349		10-12-2003
			HU	0303614		01-03-2004
			JP	2004522786		29-07-2004
			МX	PA03007349	-	04-12-2003
			NO	20033726		21-08-2003
			PL	362737		02-11-2004
			SK	10532003		02-03-2004
			US	2004077645		22-04-2004
WO 200401846	7 A	04-03-2004	AU	2003264060	 A1	11-03-2004
			CA	2496325	A1	04-03-2004
			DE	10238470	A1	04-03-2004
			EP	1554278	A2	20-07-2005
WO 200404182	D A	21-05-2004	AU	2003293649	 A1	07 - 06-2004
			CA	2505389	A1	21-05-2004
			DE	10251927	A1	19-05-2004
			ΕP	1562946	A1	17-08-2005
WO 200404614	 В А	03-06-2004	AU	2003289872	A1	 15-06-2004
			CA	2506720		03-06-2004
			DE	10254304		03-06-2004
			ΕP	1565468		24-08-2005
WO 200508290	 б А	09-09-2005	DE	102004009039	 A1	08-09-2005

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

pnales Aktenzeichen PCT/EP2005/009712

A.	KLASSIFIZIERUNG DES	ANMELDUNGSGEGENSTANI	DES
	C07D473/	'04 A61P3/10	A61K31/4985

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) CO7D

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

EPO-Internal, WPI Data, PAJ

C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	
Kategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
Х	WO 02/068420 A (BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA KG; HIMMELSBACH, FRANK; MARK, MICHAEL; ECK) 6. September 2002 (2002-09-06) in der Anmeldung erwähnt	1-5
Υ	Seite 1, Zeile 8 - Seite 19, Zeile 5 Seite 193; Beispiel 71 Seite 267; Beispiel 346	1-11
Х	WO 2004/018467 A (BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GMBH & CO. KG; ECKHARDT, MATTHIAS; MARK, M) 4. März 2004 (2004–03–04)	1-5
Υ	das ganze Dokument	6-11
Х	WO 2004/041820 A (BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GMBH & CO. KG; HIMMELSBACH, FRANK; LANGKOP) 21. Mai 2004 (2004-05-21)	1-5
Y	das ganze Dokument	6-11

Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen	X Siehe Anhang Patentfamilie
 "A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist "E" älleres Dokument, das Jedoch erst am oder nach dem Internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist "L" Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt) "O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht "P" Veröffentlichung die vor dem internationalen. Anmeldefaltum aber nach 	 *T* Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundellegenden Prinzips oder der ihr zugrundellegenden Theorie angegeben ist *X* Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden *Y* Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung tür einen Fachmann naheliegend ist *&* Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist
Datum des Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen Recherchenberichts
2. Dezember 2005	09/12/2005
Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde	Bevollmächtigter Bediensteter
Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31–70) 340–3016	Zellner, A

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Intermonales Aktenzeichen
PCT/EP2005/009712

		FUI/EFZU	2005/009712			
C.(Fortsetzung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN						
Kategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht komme	enden Teile	Betr. Anspruch Nr.			
Y	WO 2004/046148 A (BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GMBH & CO. KG; ECKHARDT, MATTHIAS; HIMMELS) 3. Juni 2004 (2004-06-03) das ganze Dokument		1-11			
E	WO 2005/082906 A (BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH; BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA G) 9. September 2005 (2005-09-09) das ganze Dokument		1-11			

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Intermediales Aklenzeichen
PCT/EP2005/009712

lm Recherchenbericht angeführtes Patentdokument		Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung	
WO 02068420		06-09-2002	BG	108093	A	31-08-2004
NO 02000 120	,,	00 03 2002	BR	0207767		30-03-2004
			CA		A1	06-09-2002
			CN		A	28-04-2004
			CZ	20032296		12-11-2003
			ĔĒ	200300409	A	15-12-2003
			ĒΡ	1368349		10-12-2003
	•		HU	0303614		01-03-2004
			JP	2004522786	T	29-07-2004
			ΜX	PA03007349	À	04-12-2003
			NO	20033726	A	21-08-2003
			PL	362737	A1	02-11-2004
			SK	10532003		02-03-2004
			US	2004077645	A1	22-04-2004
WO 2004018467	-	04-03-2004	AU	2003264060	A1	11-03-2004
			CA	2496325	A1	04-03-2004
			DE	10238470	A1	04-03-2004
			EP	1554278	A2	20-07-2005
WO 2004041820	- -	21-05-2004	AU	2003293649	A1	07-06-2004
		•	CA	2505389		21-05-2004
			DE	10251927		19-05-2004
			EP	1562946	A1	17-08-2005
WO 2004046148	A	03-06-2004	AU	2003289872	A1	15-06-2004
			CA	2506720		03-06-2004
			DE	10254304		03-06-2004
			EP.	1565468	A1	24-08-2005
WO 2005082906		09-09-2005	DE	102004009039	A1	08-09-2005